## DIFFERENTIATION-INDUCING AGENT

Publication number: JP10152462 (A)

Publication date: 1998-06-09 Inventor(s): SUZUKITS

SUZUKI TSUNESHI; ANDO TOMOYUKI; TSUCHIYA KATSUTOSHI; NAKANISHI OSAMU; SAITO AKIKO;

YAMASHITA TAKASHI; SHIRAISHI GENGO; TANAKA EIJI + MITSUI CHEMICALS INC +

Applicant(s): Classification:

- international:

Also published as:

A61K31/165; A61K31/167; A61K31/17; A61K31/27; A61K31/275; A61K31/38; A61K31/381; A61K31/415; A61K31/4166: A61K31/42: A61K31/421: A61K31/425: A61K31/426; A61K31/44; A61K31/4418; A61K31/4427 A61K31/443; A61K31/4433; A61K31/445; A61K31/495; A61K31/496; A61K31/505; A61P17/00; A61P33/00; A61P35/00; A61P35/02: A61P37/00: A61P43/00: C07C237/42: C07C255/31; C07C271/18; C07C271/40; C07C275/24; C07C275/28; C07C323/52; C07C323/62; C07C327/48; C07C335/16; C07D207/34; C07D209/42; C07D211/24; C07D213/30; C07D213/40; C07D213/56; C07D213/65; C07D213/70; C07D213/74; C07D213/75; C07D213/81; C07D213/82; C07D233/34; C07D233/42; C07D233/64; C07D239/28; C07D241/14: C07D261/08: C07D261/10: C07D263/48: C07D275/02; C07D277/20; C07D277/24; C07D277/40; C07D295/08; C07D307/12; C07D307/68; C07D307/84; C07D333/16: C07D333/38: C07D333/62: C07D401/06: C07D401/12; C07D405/12; C07D409/12; C07D413/12; C07D453/02; C07D491/048; C07D495/04; C07D521/00; (IPC1-7); A61K31/165; A61K31/17; A61K31/27; A61K31/275; A61K31/38: A61K31/415: A61K31/42: A61K31/425; A61K31/44; A61K31/445; A61K31/495; A61K31/505; C07C237/42 C07C255/31; C07C271/18; C07C271/40; C07C275/24 C07C275/28; C07C323/52; C07C323/62; C07C327/48; C07C335/18: C07D207/34: C07D209/42: C07D211/24: C07D213/30; C07D213/40; C07D213/56; C07D213/65; C07D213/70; C07D213/74; C07D213/75; C07D213/81; C07D213/82; C07D233/34; C07D233/42; C07D233/64; C07D239/28; C07D241/14; C07D261/08; C07D261/10; C07D263/48; C07D275/02; C07D277/24; C07D277/40; C07D295/08; C07D307/12; C07D307/68; C07D307/84; C07D333/16; C07D333/3B; C07D333/62; C07D401/06; C07D401/12; C07D405/12; C07D409/12; C07D413/12; C07D453/02; C07D491/048; C07D495/04; C07D521/00

#### - European:

Application number: JP19970260277 19970925

Priority number(s): JP19970260277 19970925; JP19960258863 19960930

#### Abstract of JP 10152462 (A)

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a new benzamide derivative having differentiation Inducing acton, useful as a medicine for treating and improving malignant tumor, autoimmune disease, dermatitis and parasitic infectious disease. SOLUTION: This compound is shown by formula I A is a (substituted) phenyl or a heterocycle (which may contain 1 to 4 substituent groups such as a halogen. hydroxyl group, amino, nitro and cyano); X is a direct bond, (CH2)e, (CH2)g-O-(CH2)e, etc. ((e) is 1-4; (a) is 0-4): Q is a structure shown by formula II [R7] is H, a 1-4C (substituted) alkyl], etc.; R1 and R2 are each H, a halogen, etc.; R3 is a hydroxyl group or amino). The compound of formula I is obtained, for example, by subjecting a compound of the formula A-X-R9 [R9 is C(=G)OH (G is oxygen or sulfur) or NH2 I and a compound of formula III [R9 and R10

are not the same and one is C(=G)OH and the other is NH2; R11 is a protected hydroxyl group] to condensation reaction.

Data supplied from the espacenet database - Worldwide

## (19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

## (11)特許出願公開番号

## 特開平10-152462 (43)公開日 平成10年(1998) 6月9日

(51) Int.Cl. <sup>6</sup>	徽別記号		FΙ			
C 0 7 C 237/42			C07C	37/42		
A 6 1 K 31/165	ADU		A 6 1 K	31/165	ADU	
31/17				31/17		
31/27				31/27		
31/275				31/275		
		審查請求	未請求 請求	項の数32 OL	(全 79 頁)	最終頁に続く
(21)出願番号	特顯平9-260277		(71)出類人	. 000003126		
(22)出順日	平成9年(1997)9月25日		(72)発明率		学株式会社 H区度が関三丁	目2番5号
(31)優先権主張番号 (32)優先日	特顯平8-258863 平 8 (1996) 9 月30日		(12/32/37/2		<b>東郷1144番地</b>	三井東圧化学
(33)優先楷主張国	日本 (JP)		(72)発明者	安藤 知行	『宙螺1144梁仙	三井東圧化学
				株式会社内	- Nowe of A STATE OF	—开水庄16子

## (54) 【発明の名称】 分化誘導剤

## (57)【要約】

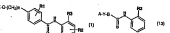
【課題】 分化誘導作用を有する新規ベンズアミド誘導 体および新規アリニド誘導体を提供すること。 【解決手段】 式(1)で示される新規ペンズアミド誘導体および式(13)で表される新規アリニド誘導体。

千葉県茂原市東郷1144番地 三井東圧化学

最終頁に続く

(72)発明者 土屋 克敏

株式会补内



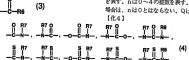
【効果】 式(1)で示される本発明の新規ペンズアミド誘導体および式(13)で表される新規アリニド誘導体は分化誘導作用を有するため、悪性腫瘍、自己免疫疾

患、皮膚病、寄生虫感染症の治療・改善剤として有用で ある。特に、制統剤として効果が高く、造血器腫瘍、固 形癌に有効である。 【特許請求の範囲】 【請求項1】 式(1)[化1] 【化1】

[式中、Aは置換されていてもよいフェニル基または複 業環 (電頻基として、ハロゲン原子、状態差、アミノ 基、ニトロ基、シアノ基、炭素数1~4のアルキル基、 炭素数1~4のアルコキシ基、炭素数1~4のアミノア ルキル基、炭素数1~4のアルキルアミノ基、炭素 3、4のアルルル基、炭素数1~4のアンルアミノ基、炭素 数1~4のアルキルチオ基、炭素数1~4のパーフルオ 数1~4のアルキルチオ基、炭素数1~4のパーフルオ ロアルキル基、炭素数1~4のパーフルオロアルキルオ キシ基、カルボキシル基、炭素数1~4のアルコキシカ 水ボル基、フェール基、複変数1~4のアルコキシカ 水ボル基、フェール基、複変数1~4のアルコキン (2) [化2] [化2]

(式中、eは1~4の整数を表す。gおよびmはそれぞれ独立して0~4の整数を表す。R4は水素原子、置換されていてもよい炭素数1~4のアルキル基または式(3)[化3]

(式中、R6は置数されていてもより要素数1~4のアルキル基、炭素数1~4のパーフルオロアルキル基、 フェルは基たは地環原製を表す)で表されるアルー基を表す。R5は水素原子または電量されていてもより映業数1~4のアルキル基を表す!で示される精造のいずれかを表す。和12~4のアルキル基を表す。L1Xが距離結合の場合は、n120~4の整数を表す。但LXが距離結合の場合は、n120~4では4)[化4][化4]



(式中、R7およびR8はそれぞれ独立して、水素原子 または環境されていてもより炭素数1~4のアルキル基 を表す)で示される標準のいずがを表す、R13な R2はそれぞれ独立して、水素原子、ハロゲン原子、水 能基、アミノ基、炭素数1~4のアルキル基、炭素数1 ・4のアルコナン基、炭素数1~4のアトメアル基、炭素数1~4のアシルアナル 基、炭素数1~4のアルキルアミノ基、炭素数1~4のアンルアナル アンル基、炭素数1~4のアルヤルアミノ基、炭素数1~4のアルマルナオ基、炭素数1~4のアルイカアシルアコー

キル基、炭素数1~4のパーフルオロアルキルオキシ 基、カルボキシル基または炭素数1~4のアルコキシカ ルボニル基を表す。R3は水酸塩またはアミノ基を表 す。]で表されるベンズアミド誘導体および薬学的に許 答される傷

【請求項2】 nが1~4の整数である請求項1記載の ベンズアミド誘導体および薬学的に許容される塩。 【請求項3】 Qが式(5) [化5]

【化5】 R7O R7OR6

- C-N-. -N-C-, -0-C-N-, -N-C-0-, -N-C-N- (5)

(式中、R7およびR8は前記と同義。)で示される構造のいずれかである請求項2記載のペンズアミド誘導体および薬学的に許容される塩。

【請求項4】 Aが置換されていてもよいへテロ環であ る請求項3記載のベンズアミド誘導体および薬学的に許 容される塩。

【請求項5】 Aが置換されていてもよいビリジル基で ある請求項4記載のベンズアミド誘導体および薬学的に 許容される塩。

【請求項6】 Xが直接結合である請求項4記載のベン ズアミド誘導体および薬学的に許容される塩。

【請求項7】 R1およびR2が水素原子である請求項 6記載のベンズアミド誘導体および薬学的に許容される 塩

【請求項8】 R3がアミノ基である請求項7記載のべ

--(CH<sub>2</sub>)e-- (6)

(式中、eは前記と同義。)で示される構造である請求 項5記載のベンズアミド誘導体および薬学的に許容され 2.49

【請求項10】 nが1で、R1およびR2が水素原子 である請求項9記載のペンズアミド誘導体および薬学的 に許容される塩。

【請求項11】 R3がアミノ基である請求項10記載 のベンズアミド誘導体および薬学的に許容される塩。 【請求項12】 Xが式(7)「化7]

(式中、e、gおよびR4は前記と同義。)で示される 構造のいずれかである請求項5記載のペンズアミド誘導 体および薬学的に許容される塩。

【請求項13】 nが1で、R1およびR2が水素原子 である請求項12記載のベンズアミド誘導体お上が憲学 的に許容される塩。

【請求項14】 R3がアミノ基である請求項13記載のベンズアミド誘導体および薬学的に許容される塩。

【請求項15】 Xが式(8) [化8] 【化8】

(式中、g、mおよびR5は前記と同義。) で示される 構造のいずれかである請求項5記載のベンズアミド誘導 体および薬学的に許容される塩。

【請求項16】 nが1で、R1およびR2が水素原子 である請求項15記載のペンズアミド誘導体および薬学 的に許容される塩。

【請求項17】 R3がアミノ基である請求項16記載 のベンズアミド誘導体および原学的に許容される塩。 【請求項18】 nが0である請求項1記載のベンズア ミド誘導体および原学的に許容される塩。

【請求項19】 Qが式(5)で示される構造のいずれ かである請求項18記載のベンズアミド誘導体および薬 学的に許容される塩 【請求項20】 Aが置換されていてもよいヘテロ環である請求項19記載のベンズアミド誘導体および薬学的に許容される塩。

【請求項21】 Aが置換されていてもよいビリジル基である請求項20記載のベンズアミド誘導体および薬学的に許容される塩。

【請求項22】 R1およびR2が水素原子である請求 項21記載のベンズアミド誘導体および薬学的に許容さ れる塩。

【請求項23】 R3がアミノ基である請求項22記載 のベンズアミド誘導体および薬学的に許容される塩。 【請求項24】 式(9) [化9] 【化9】

で示される請求項1記載のベンズアミド誘導体および薬 学的に許容される塩. 【請求項25】 式(10)[化10] 【化10】

で示される請求項 1 記載のベンズアミド誘導体および薬 学的に許容される塩。

【請求項26】 式(11) [化11]

【化11】

で示される請求項1記載のベンズアミド誘導体および薬 学的に許容される塩。 【請求項27】 式(12) 【化12】 【化12】

で示される請求項1記載のベンズアミド誘導体および薬 学的に許容される塩。

【請求項28】 式(13) [化13] 【化13】

[式中、AおよびBは置換されていてもよいフェニル基

または複素環(置換基として、ハロゲン原子、水酸基、 アミノ基、ニトロ基、シアノ基、炭素数1~4のアルキ ル基、炭素数1~4のアルコキシ基、炭素数1~4のア ミノアルキル基、炭素数1~4のアルキルアミノ基、炭 素数1~4のアシル基、炭素数1~4のアシルアミノ 基、炭素数1~4のアルキルチオ基、炭素数1~4のパ ーフルオロアルキル基、炭素数1~4のパーフルオロア ルキルオキシ基、カルボキシル基、炭素数1~4のアル コキシカルボニル基、フェニル基、複素環からなる群よ り選ばれた基を1~4個有する)を表す。Yは-CO -、-CS-、-SO-および-SO₂-のいずれかを 構造中に有し、AとBを連結する鎖状、環状またはそれ らの組み合わされた構造を表す。R3は水酸基またはア ミノ基を表す。] において、B環の重心(W1)、A環 の重心(W2)、Y中の水素結合受容体となる酸素原子 または硫黄原子(W3)のなす距離が、それぞれW1~  $W2=6.0\sim11.0$ Å,  $W1\sim W3=3.0\sim8$ .

OÅ、W2~W3=3.0~8.0Åとなる立体配置を とることが可能なアニリド誘導体および薬学的に許容さ れる塩。

【請求項29】 Aが置換されていてもよい複素環、R 3がアミノ蒸、Yが一CO を構造中に有するAとBを 連結する顔状、環状またはそれらの組み合わされた構造 である請求項28記載のアニリド誘導体および薬学的に 許容される程。

【請求項30】 Bが置換されてもよいフェニル基、W 1~W2=7.0~9.5 A、W1~W3=3.0~ 5.0A、W2~W3=5.0~8.0 Aである請求項 29記載のアニリド誘導体および薬学的に許容される 塩。

【請求項31】 請求項1~30いずれかに記載の化合 物のうち、少なくとも1つを有効成分として含有する制 癌剤。

【請求項32】 請求項1~30いずれかに記載の化合 物のうち、少なくとも1つを有効成分として含有する医 薬品。

## 【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は分化誘導剤に関する。さ らに詳しくは、新規ペンズアミド誘導体または新規アリ ニド誘導体の分化誘導作用に基づく制売剤およびその他 の医薬品への利用に関するものである。 【0002】

【従来の技術】現在、癌は死亡原因の中で心疾患、脳血 管疾患を抜いて最大の原因となっており、これまで多く の研究が多額の費用と時間をかけて行われてきた。しかし、外籍的手術、放射線販法、温熱販法など多域に力し、外籍的手術、放射線販法、温熱販法など多域に力を治療法を持てたります。 に至っても十分満足のゆく薬剤は見いだされておらず、 毒性が低く治療効果の高い朝寒剤が持ち・望まれている。 これまでの多くの制器剤は細胞、主にDNAに作用し細 服素性を発現することで蒸釉配に傷害をきよ、動物を を発揮している。しかし、蒸釉酸と広害細胞との選択性 が十分でないため、正常細胞に将ます。 は液の関果となっている。

【0003】ところが制造剤の中でよか化熱等料は直接
砂穀制即ではなく、癌細胞と分化を促し癌細胞の無限増 増を抑えることを目的としている。そのため癌の連編は
わいては直接細胞を殺す細胞の制度制 はいっぱたは重接細胞を殺す細胞の制造剤には及ばないが、 味い場性と異なる選択性が期待できる。実験、分性前骨盤性白 血育で高い効果を示すことはよく知られている。[Hua ng6: Blood 72 507-572(1988)、Castaign ら: Blood 72 507-572(1988)、Castaign ら: Blood 76 1704-1709 (1990)、Warrellら; N で BBLJ Med 32 1385-1393(191)など1。また、ビ グラント的薄棒が分化は解作用を示すことから制造剤へ の応用も多く研究されている[Olsson6; Cancer Res. 42 5802-5807(1933)他]、

【0004】これらの研究を受けて、分化誘導剤である

ビタミンD誘導体(特開平6-179622号公開)、 イソアレン誘導体(特開平6-192073号公幣)、 トコアェロール(特開平6-256181号公解)、キ アン大学を開発しているが、1955号の公開、非環状 ボリインアレイド(特開平7-206765号公 報)、変息香酸誘導体(特調平7-258100号公報)等の創 施別へのが見か報告されている。しかしながら、しかしながら、もの の研究によっても結合様上十分なレベルに達した薬剤は なる程の部に対し有効で安全性の高い薬剤が気受 まれている。

## [0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明の課題は、分化 誘導作用を有し、悪性腫瘍 自己免疫疾患、皮膚病、寄 生虫感染症の治療・改善薬などの医薬品として有用な化 合物を提供することにおる。

#### [0006]

【課題を解決するための手段】本発明者は上記課題を解 決すべく鋭意検討した結果、分化誘導作用を有する新規 ベンズアミド誘導体および新規アリニド誘導体が抗趣店 効果を示すことを見いだし、本発明を完成させた。すな わち本発明は、

[1] 式(1)[化14]

【0007】 【化14】

[式中、Aは置換されていてもよいフェニル基または複 素環 (電頻基として、ハロゲン原子、水能基、アミノ 基、ニトロ基、シアJ基、炭素数1~4のアルキル基、 炭素数1~4のアルコキン基、炭素数1~4のアミノア ルキル基、炭素数1~4のアルキルアミノ基、炭素 44のアシル基、炭素数1~4のアンルアミノ基、炭素 数1~4のアルキルチオ基、炭素数1~4のアーフルオ 数1~4のアルキルチオ基、炭素数1~4のアーフルオ

ロアルキル基、炭素数 1~4のパーフルオロアルキルオ キシ基、カルボキシル基、炭素数 1~4のアルコキシカ ルボニル基、フェニル基、複素環からなる群より選ばれ た基を 1~4個有する)を表す。Xは直接結合または式 (2) [化15]

【0008】 【化15】

(式中、eは1~4の整数を表す。gおよびmはそれぞれ独立して0~4の整数を表す。R4は水素原子、置換されていてもよい炭素数1~4のアルキル基または式

(3)[化16]

【0009】 【化16】

# U (3)

(式中、R6は置換されていてもよい炭素数1~4のア ルキル基、炭素数1~4のパーフルオロアルキル基、フ ェニル基または複素環を表す)で表されるアシル基を表 す。F5は木素原干または置換されていてもよい疾素数 1~4のアルキル基を表す)で示される精造のいずれか を表す。 R40~4の整数を表す。但LXが直接が 場合は、 R40とはならない。 Q4は(4) [化17] [0010] [化17]

(式中、R7およびR8はそれぞれ独立して、水素原子 または置換されていてもよい炭素数1~4のアルキル基 を表す)で示される構造のいずれかを表す。

【0011】 R18よびR2はそれぞれ独立して、水素原子、ハロゲン原子、水糖減、アミノ基、炭素数1~4のアルキル基、炭素数1~4のアルキルボ、炭素数1~4のアシルアラメースのアシルオースのアシルインのアシルがよ、炭素数1~4のアシルオースシースが、炭素数1~4のアシルオースシースが、炭素数1~4のアースルインが、炭素数1~4のアースルインが、火素数1~4のパーフルインが、炭素数1~4のパーフルインが、火素数1~4のパーフルインが、火素数1~4のパーフルインが、火素数1~4のパーフルインが、火素数1~4のパーフルインが、火素数1~4のパーフルインが、火素数1~4のパーフルインが、火素数1~4のパーフルインが、火素数1~4のパーフルインが、火素数1~4のパーフルインが、火素数1~4のパーフルインが、火素数1~4のパーフルインが、火素数1~4のパーフルインが、火素数1~4のパーフルインが、火素数1~4のパーフルインが、火素数1~4のパーフルインが、火素数1~4のパーフルインが、火素数1~4のパーフルインが、火素数1~4のパーフルインが、火素数1~4のパープルインが、火素を洗剤が、火素を

オロアルキルオキシ基、カルボキシル基または炭素数1 ~4のアルコキシカルボニル基を表す。R3は水酸基ま たはアミノ基を表す。]で表されるベンズアミド誘導体 および薬学的に許容される塩であり、また、

【0012】[2] nが1~4の整数である[1]記載のベンズアミド誘導体および薬学的に許容される塩であり、また、

【0013】[3] Qが式(5)[化18] 【0014】

【化18】

## 9 87 870 980 -C-N-, -N-C-, -O-C-N-, -N-C-O-, -N-C-N- (5)

(式中、R7およびR8は前記と同義。)で示される構造のいずれかである[2]記載のベンズアミド誘導体および薬学的に許容される塩であり、また、

【0015】[4] Aが置換されていてもよい、テロ環である[3] 記載のベンズアミド誘導体および薬学的に許容される塩であり、また、

【0016】[5] Aが置換されていてもよいビリジ ル基である[4]記載のペンズアミド誘導体および薬学 的に許容される塩であり、また、

【0017】[6] Xが直接結合である[4]記載のベンズアミド誘導体および薬学的に許容される塩であり、また、

【0018】 [7] R1およびR2が水業原子である [6] 記載のベンズアミド誘導体および薬学的に許容される塩であり、また、

【0019】[8] R3がアミノ基である[7]記載 のベンズアミド誘導体および薬学的に許容される塩であ り、また、 【0020】[9] Xが式(6)[化19] 【0021】 【化19】

--(CH<sub>2</sub>)e-- (6)

(式中、eは前記と同義。)で示される構造である [5]記載のベンズアミド誘導体および薬学的に許容される塩であり、また、

【0022】 [10] nが1で、R1およびR2が水素原子である [9] 記載のベンズアミド誘導体および薬学的に許容される塩であり、また、

【0023】[11] R3がアミノ基である[10] 記載のベンズアミド誘導体および薬学的に許容される塩 であり、また、

【0024】[12] Xが式(7)[化20] 【0025】

【化20】

(式中、e、gおよびR4は前記と同義。)示される構造のいすれかである[5]記載のベンズアミド誘導体および薬学的に許容される塩であり、また、

【0026】[13] nが1で、R1およびR2が水素原子である[12]記載のペンズアミド誘導体および薬学的に許容される塩であり、また、

【0027】[14] R3がアミノ基である[13] 記載のベンズアミド誘導体および薬学的に許容される塩 であり、また、 【0028】[15] Xが式(8)[化21] 【0029】 【化21】

(式中、g、mおよびR5は前記と同義。) 示される構造のいずれかである [5] 記載のベンズアミド誘導体および薬学的に許容される塩であり、また、

よび薬学的に許容される塩であり、また、 【0030】[16] nが1で、R1およびR2が水 素原子である「15]記載のペンズアミド誘導体および

薬学的に許容される塩であり、また、 【0031】[17] R3がアミノ基である[16] 記載のベンズアミド誘導体および薬学的に許容される塩 であり、また、

【0032】[18] nが0である[1]記載のベンズアミド誘導体および薬学的に計容される塩であり、また。

【0033】[19] Qが式(5)で示される構造のいずれかである[18]記載のベンズアミド誘導体および薬学的に許容される塩であり、また、

【0034】 [20] Aが置換されていてもよいヘテロ環である [19] 記載のベンズアミド誘導体および薬学的に許容される塩であり、また、

【0035】 [21] Aが置換されていてもよいピリジル基である [20] 記載のベンズアミド誘導体および薬学的に許容される塩であり、また、

【0036】 [22] R1およびR2が水業原子である [21] 記載のベンズアミド誘導体および薬学的に許容される塩であり、また、

【0037】 [23] R3がアミノ基である [22] 記載のベンズアミド誘導体および薬学的に許容される塩であり、また、

[0038] [24] 式(9) [化22] [0039] [化22]

で示される[1]記載のベンズアミド誘導体および薬学的に許容される塩であり、また。

[0040][25] 式(10)[化23]

[0041] [(k23]

で示される[1]記載のベンズアミド誘導体および薬学 的に許容される塩であり、また、

[0042][26] 式(11)[化24]

[0043] [{£24]

で示される[1]記載のベンズアミド誘導体および薬学 的に許容される塩であり、また、

【0044】[27] 式(12)[化25] 【0045】

【化25】

で示される[1]記載のベンズアミド誘導体および薬学 的に許容される塩であり、また、

【0046】[28] 式(13)[化26] 【0047】

[化26]

[0048] Yは一COO、一CS-、一SO-おおび 一SO<sub>1</sub>-のいずいかを構造中に有し、AとBを連結する解析、環境にはそれらの組み合わされた構造を表す。R3は水酸塩またはアミノ基を表す。] において、B環の重心(W2)、Y中の水素 結合受容体となる酸素原子または高度原子(W3)のなず距離が、それぞれW1-W2=6.0~11.0人、W1-W3=3.0~8.0人、W2-W3=3.0~8.0人となる立体配置をとることが可能なアニリド誘導体および薬学的に許容される塩であり、また、

【0049】 [29] Aが置換されていてもよい複葉 環、R3がアミノ基、Yが一〇〇一を構造中に有するA とBを連結する韻状、環状またはそれもの組み合わされ た構造である [28] 記載のアニリド誘導体および薬学 的に許容される塩であり、また、

【0050】 [30] Bが置換されてもよいフェニル 基、W1~W2=7.0~9.5A、W1~W3=3. 0~5.0A、W2~W3=5.0~8.0Aである [29] 記載のアニリド誘導体および薬学的に許容され る塩であり、また.

【0051】[31] [1]~[30] いずれかに記載の化合物のうち、少なくとも1つを有効成分として含

有する制癌剤であり、また、

【0052】[32] [1]~[30] いずれかに記 歳の化合物のうち、少なくとも1つを有効成分として合 有する医薬品である。 【0053】

【発明の実施の形態】以下、本発明を詳細に説明する。 本発明でいう炭素数1~4とは、単位面換基あたりの炭 素数を表す。すなわち、例えばジアルキル置換の場合 は、炭素数2~8を意味する。

【0054】式(1) および式(13)で示される化合物における複楽環とは、監楽原子または越楽原子または 確實原子を1~4個を含むち見乗されば最終原子または 様実原子を1~4個を含むち見乗さればし気環境の 単環式線素環または2項式船台機楽環で、例えば単環式 接条環としてはピリジン、ピラジン、ピリシジン、ピリ ダンク、チオフェン、フラン、ピロール、ピラン・ル、オ キサゲール、イソオキサゲール、イミがゲール、オ キサゲール、チアゲール、ペペリジン、ビルラジン、ピ ロリジン、キネクリジン、テトラヒドロフラン、そルカ リン、チオモルホリンなどを、2項式総合複楽課として はキノリン、イナキノリン、ナフナリジン、オモサゲロビリ ジン、イニクゲロビリジン、オロビリジン、オープレリジン、イングフラン、ベングオフェ、ベン ズイミグゲールなどを挙げることができる。

【0055】ハロゲン原子とは、フッ素原子、塩素原 子、臭素原子、ヨウ素原子を勢げることができる。炭素 数1~4のアルキ基をは、例はメチル基、エチル 基、ロープロビル基、イソプロビル基、ロープチル基、 イソプチル基、secープチル基、もertープチル基 などを挙げることができる。

【0058】 炭素数1~4のアシルアミノ基とは、例えばアセチルアミノ基、プロバノイルアミノ基、ブタノイルアミノ基をどを挙げることができる。 炭素数1~4のアルキルチオ基とは、メチルチオ基、アロビルチオ基などを挙げることができる。

【0059】 送業数 1~4のパーフルオロアルキル基と は、例えばドリフルオロメチル基、ベンタフルオロエチ ル基などを挙げることができる。 炭素数 1~4のパーフ ルオロアルキルオキシ基とは、例えばトリフルオロメト キシ基、ベンタフルオロエトキシ基などを挙げることが できる。

【0060】炭素敷1~40万ルコキシカルボニル基とは、例えばメトキシカルボニル 塩などを挙げることができる。置娘されていてもよい炭 素数1~40万ルキル基とは、例えばメチル基、エチル ま、ロープロレル基、イソプロル基、ロープサル基、メリスチルは、エチル は、ロープロレル基、イソプラル基、では、マンチル基、などやこれに置換越として、ハロゲン原子、水能蒸、ア ミノ蒸、ニトロ感、シアノ蒸、フェニル基、被架限からなる軽りり選ばれた基を1~4個有するものを挙げることができる。

(c) 環状構造と鎖状の構造が組合わざり1つの構造となり、その構造中に-CO-, -CS-, -SO-,  $-SO_2-$  を含むAとBを連結する構造のいずれかを意味する。

906 (21 頭状構造の基本構造として、4か67 員環の炭薬原子あるいはでみつ原子を含む環構造、あるいはでれらの総合環が挙げられる。シクロブタン環、シクロ、インク環、シクロ、スキセクン環、オキリン環、オキリン環、オキリン環、オキリン環、イミグソリジン環、ビのリジン環、イミグソリジン環、オトリン環、オキリン環、オキリン環、オーオンドリン環、オーオンドリン環、オーオンドリン環、オーオンドリン環、オーオンドリン環、オーオンドリン環、オーオンドリン環、オーオンドリン環、オーオンドリン環、オーオンドリン環、オーオンドリン電、オーオンドリン電、オーオンドリン電、オーオンドリン電、オーオンドリン電、オーオンドリンでは、大きの構造性に発し結合を容体を置換基を持つことができる。

【0063】式(13)で表される化合物のコンフォメ ーションの自由度を考慮した解析を行うことにより、高 い外化誘導活性を示す化合物において、酸水性相互作用 や水素結合などの生体一薬解析互作用に関サすると考え られる原子団が特定の空間配置をとることを見いだし

【0064】具体的には、高活性化合物の3次元構造 を、分子モデリングソフトウェア(SYBNIC。3)を用いて 発生し、すべての回転可能な結合について配慮解析を行 うことにより最安定構造を求かた。ここでエネルギーの 評価は、Gastel ger-fluckel 法により各原子上に電荷を発 生させた後、Tripoの対象を用いて行った。ついて最安定 構造を批発構造として、コンフォメーションを参迎、 重ね合わせをDISO/SYBYIにより行った結果、ある特定 の空間配置が高い分化誘導活性の発現に必要であること を見いざした。

【0065】上記の解析操作において、他の市販の計算 パッケージ 【CATALIST (OSI 社)、Cerlus/VSAH ((ISI 社)、SYBYL/DSO (Tripos社) など】を用いることに よっても解析を行うことが可能であり、本発明で得られ た距離情報は特定の計算プログラムにより限定されるも のでは、

【00661 空間配置の定義に用いた環の重心は、環を 構成する原子のX、アおよび乙轄の平均として定義する ことができる。また対象とする環構造が総合多環系の場合、総合環全体の重心あるいはその一部の張の重心のい すれかを、空間を定義するための重心として用いること ができる。

【0067]立体配置をとることが可能なとは、空間配置を誇ってコンフォーマーがエネルギー的に最友度構造から15kcal/sol以内に存在することを意味するが、より質ましくは8kcal/sol以内に存在することが望ましい。計算手法の詳細は、Sybvlマニュアル:M.ClarkまたはJ.Comput.Chem. 10.982(1999)に記載の方法に続い行うと力がである。

1006割 薬学的に許容される化合物の塩とは、この分野で希用される塩酸、泉化水素酸、硫酸、烟酸などの 無機酸や・ 酢酸、乳酸、溶石酸、リンゴ酸、コハク酸、フマル酸、マレイン酸、タエル酸、メルコル酸、メタンスルホン酸 などの有機酸との数差学がそとができる。例えど、「(2ーアミノフェニル)ー4 - 「Nー(ビリジン-3 - イル)メトキシカルボニルアミノメチル 「ベンズアミ」ド塩酸塩、Nー(2ーアミノフェニル)・4 - 「Nー(ビリジン-3 - イル)メトキシカルボニルアミノメチル 「ベンズアミ」ドルコース・メデル 「ベンズア・ドルマンスト」(ビリジン-3 - イル)メトキシカルボニルアミノメチル 「ベンズア・ドル野塩、「ハー(2ーアミノア・ル)・4 - 「Nー(ビリジン-3 - イル)メトキシカルボニルアミノメチル 「ベンズア・ドンスチル」(ベンズア・ドンスチル)(ベースア・ドンスチル)(ベースア・ドンスチル)(ベースア・ドンスチル)(ベースア・ドンスチル)(ベースア・ドンストル)(ベースア・ドンストル)(ベースア・ドンストル)(ベースア・ドンストル)(ベースア・ドンストル)(ベースア・ドンストル)(ベースア・ドンストル)(ベースア・ドンストル)(ベースア・ドンストル)(イースア・ドンストル)(ア・ビュース)(ア

【UU09】N- (2-アミノフェニル) -4-[N-(ビリジン-3-イル) メトキシカルボニルアミノメチ

表す。

ル] ペンズアミト網節属、N - (2 - アミノァェル) - 4 - [N- (ヒリジン- 3 - +  $\lambda$ )  $\times$  1 トキッカルボル -  $\times$  2 +  $\times$  3 +  $\times$  4 +  $\times$  5 +  $\times$  6 +  $\times$  7 +

[0070] N -(2-アミノフェニル) - 4-[ N  $-(ピリンン-3-4 \mu)$  メトキシカルボニルアミノメチル] ベンズアミドマレイン酸塩、N -(2-アミノフェニル) - 4-[ N  $-(ピリジン-3-4 \mu)$  メトキシカルボニルアミノメチル] ベンズアミドクエン酸塩、N -(2-アミノフェニル) - 4-[ N  $-(ピリジン-3-4 \mu)$  メトキシカルボニルアミノメチル] ベンズアミド

トリフルオロ酢酸、N - (2-アミノフェニル) - 4[N-(ビリジン-3-4ル)メトキシカルボニルアミ
ノメチル「ペンス"ミドワートルエンスルホン酸低、N
- (2-アミノフェニル) - 4- [N-(ビリジン-3
- 4ル)メトキシカルボニルアミノメチル] ペンズアミ
ドメランスルルン酸塩などを挙げることができる。
[0071] 医薬品とは物熱物の他、自己免疫疾患、仮解、常生患療験などの治療法よび/または受強薬

【0072】式(1) および式(13) で表される化合 物において不斉炭素を有する場合は、異なって立体異性 形態よたはラセミ形態を含むな保養性態度混合物の形態を存むすることができる。すなわら、本発明はこのように規定した種々の形態を包含するが、これらも同様に有効成分化合物として用いることができる。

[0073]以下、本発野の式(1)および式(13)で示される代表的化合物を表 - 1 [表1-表24]、表 - 2 [表25-表26]、表 - 3 [表27-表28] は よび接 - 4 [表29-表30]に具体的に例示する。 な 、本期別はこれらの例に限定されるものではない。 [0074] [表1] 表 - 1

	A-X-0	Q-(CH <sub>2</sub> )n	• R1	1	R3		
		a		"\(	7 R2		
化合物番号	Α	х	Q	n	R1	R2	R3
1	$\bigcirc$	直接給合	-ç- <del>N</del> -	1	н	н	NH <sub>2</sub>
2	$\bigcirc$	—СH <sub>2</sub> —	-g-H-	0	н	н	NH <sub>2</sub>
3	$\bigcirc$	(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>	-8- <b>H</b> -	0	н	н	NH <sub>2</sub>
. 4	$\bigcirc$	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -	-8-H-	0	н	н	NH <sub>2</sub>
5	$\bigcirc$	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub> -	-8-4-	0	н	н	NH2
6	$\bigcirc$	—СH <sub>2</sub> —	8-4-	1	н	н	NH2
7	$\bigcirc$ -	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -	-8-11-	1,	н	н	NH <sub>2</sub>
8	$\bigcirc$	-CH <sub>2</sub> -	-H-g	0	н	н	NH <sub>2</sub>
9	$\bigcirc$	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -	-H-g-	. 0	н	н	NH <sub>2</sub>
1 0	$\bigcirc$	直接結合	-ë- <b>h</b> -	1	н	н	NH <sub>2</sub>
			【表2】	5-1練:	±の1		

[0075]

【表2】表-1続きの1

		A-X-(	Q-(CH <sub>2</sub> )n			3 2 1 R2		
化合物	番号	Α	х	Q	n	Rí	R2	Ra
1 1	(	<u> </u>	-СH <sub>2</sub> -	-o-g-H-	1	н	н	NH <sub>2</sub>
1 2	(	<u> </u>	直接結合	-o-c-N-	1	н	н	NH <sub>2</sub>
1 3	F—(	<u> </u>	直接結合	-8-H-	1	н	н	NH <sub>2</sub>
1.4	<	<b></b>	直接結合		1	н	н	NH <sub>2</sub>
1 5	cı—(	_	-сн <sub>2</sub> -	-c-H-	0	н	н	NH <sub>2</sub>
1 6	ar—	<u>_</u>	直接結合	-8-H-	1	н	н	NH <sub>2</sub>
1 7	но-{	<u></u>	直接結合	-ë- <sub>H</sub> -	1	н	н	NH <sub>2</sub>
18	€	→ No <sub>2</sub>	直接結合	-8- <b>H</b> -	1	н	н	NH2
19	€	NO <sub>2</sub>	-CH <sub>9</sub> -	-6-H-	0	н	н .	NH <sub>2</sub>
2 0	02N	<b>~</b>	直接結合	-N-C-N-	1	н	н	NH <sub>2</sub>

[0076]

【表3】表-1続きの2

	A-X-Q-(0	CH <sub>2</sub> )n <	, R1 , √≪ .		DO.		
		'I		Ħ	R3		
		8	~^^\g	~``\ <u>`</u>	^ŋ'.		
			. !!	Į.	<i>\</i> \'	12	
化合物番号	Α	х	Q	n	B1	R2	R3
2 1	0:10	-CH <sub>2</sub> -	-8-N-	0	н	н	NH <sub>2</sub>
2 2	√ NH₂	-CH <sub>2</sub> -	-g-H-	0	н	Н	NH <sub>2</sub>
2 3	H,N	-CH₂-	_B_H_	1	н	н	NH2
2 4	H <sub>a</sub> N	直接結合	-N-8-N-	1	н	н	NH2
2 5	H <sub>1</sub> N	直接結合	-H-g-H-	1	н	н	NH <sub>2</sub>
2 6	H <sub>2</sub> N-	-CH <sub>2</sub> -	-6-#-	0	н	н	NH <sub>2</sub>
2 7	NC-	直接結合	-E-H-	1	н	н	NH2
2 8	H <sub>2</sub> C-	直接結合	-8- <sub>N</sub> -	1	н	н	NH2
29	C <sub>2</sub> H <sub>8</sub> —	直接結合	-E-H-	1	н	н	NH2
3 0	H,C0	直接結合	C-N-	1	н	н	NH2

[0077]

【表4】表-1続きの3

•		A-X-Q-(	CH <sub>2</sub> )n	5 R1	][	R3	12	
化合4	<b>多番号</b>	Α	х	Q	n	R1	R2	R3
3 1	н,со-	<b>\_</b>	直接結合	-E-N-	1	н	H	NH <sub>2</sub>
3 2	н₅со⊸	□>-	-CH <sub>2</sub>	-g-H-	0	н	н	NH <sub>2</sub>
3 3	H,co. H,co.	<u></u>	该接結合	_8- <sub>N</sub> -	1	н	н	NH <sub>2</sub>
3 4	H <sub>2</sub> CO. H <sub>2</sub> CO.	<u></u>	-CH <sub>2</sub> -	-o-8-H-	1	н	н	NH <sub>2</sub>
3 5	н,сни—	$\Box$	直接結合	-8-11-	1	н	н	NH <sub>2</sub>
3 6	(H <sub>I</sub> C) <sub>I</sub> N—(	<u>_</u>	直接結合	-g-H-	1	. н	н	NH <sub>2</sub>
3 7	H_N(	<u></u>	直接輸合	-H-g-H-	1	н	н	NH <sub>2</sub>
3 8	н,сни	$\Box$	-СН <sub>2</sub> -	-o-c-N-	1	н	н	NH <sub>2</sub>
3 9	H <sub>2</sub> C-\(\frac{1}{2}\)	<u></u>	-CH <sub>2</sub> -	-o-ë-H-	1	н	н	NH <sub>2</sub>

4 0 Nac Label - - - - Nac Label - - - Nac Label - - Nac Label - Na

[0078]

【表5】表-1続きの4

化合物番号	Α	х	Q	n	R1	R2	R3
41 H <sub>3</sub> CS	<del>-</del>	直接結合	-g-#-	1	н	Н	NH <sub>2</sub>
4.2 F₃C-	<del>-</del> -	直接結合	-8-H-	1	н	н	NH <sub>2</sub>
43 F <sub>1</sub> C-	<del>-</del>	-CH <sub>2</sub> -	_8-4-	0	н	н	NH <sub>2</sub>
4 4 F <sub>8</sub> CO-	<del>-</del>	直接綜合	_8_ <sub>H</sub> _	1	н	н	NH <sub>2</sub>
45 но,с-	<del>-</del>	直接結合	-g-Ħ-	1	н	н	NH <sub>2</sub>
46 н,со,с-	$\bigcirc$	直接結合	-8- <sub>H</sub> -	1	н	н	NH <sub>2</sub>
47 NON-	<b>\bigcirc</b>	-CH <sub>2</sub> -	-o-g-H-	1	н	н	NH <sub>2</sub>
4 8	<b>\bigcirc</b>	-0-CH <sub>2</sub> -	_8- <sub>11</sub> -	1	н	н	NH <sub>2</sub>
4 9	<b>○</b> -	-s-cH <sub>t</sub> -	ë <u>-</u> i	1	н	н	NH <sub>2</sub> .
5 0	<b>\rightarrow</b>	-µ-сн <sub>*</sub>	-ë-n-	ι	н	н	NH <sub>2</sub>

[0079]

【表6】表-1続きの5

	A-X-Q-(C	H <sub>2</sub> )n 4 2	P1 	R3	] <sup>3</sup> R2		
化合物器号	A	×	Q ,C	'n	'. R1	R2	R3
5 1	NH <sub>2</sub>	-CH <sub>2</sub> -	-o-E-N-	1	н	н	NH <sub>2</sub>
5 2	H <sub>2</sub> N	-CH <sub>2</sub> -	-o-8-n-	1	н	н	NH <sub>2</sub>
53 (	H <sub>4</sub> C) <sub>2</sub> N-	—CH <sub>2</sub> —		0	н	н	NH <sub>2</sub>
5 4	O <sub>2</sub> N-	-o-сн <sub>2</sub>	_8- <sub>8</sub> -	0	н	н	NH <sub>2</sub>
5 5	H <sub>2</sub> N-	-о-сн <sub>2</sub> -	_8_ <sub>N</sub> _	0	н	н	NH <sub>2</sub>
5 6			-8-N-	1	н	н	NH <sub>2</sub>
5 7		—о-сн <sub>2</sub> —	_8- <u>y</u> -	1	н	5-F	NH <sub>2</sub>
5 8	,	CH <sub>2</sub> O CH <sub>2</sub>	_8-N-	0	н	н	NH2
5 9	$\bigcirc$ -	-N-CH <sub>2</sub> -	E-H	1	н	н -	NH <sub>2</sub>
6 0	$\bigcirc$	-N-CH <sub>2</sub> -	-8-H-	1	н	н	NH <sub>2</sub>

[0080]

【表7】表-1続きの6

	A-X-	Q-(CH <sub>2</sub> )n <		ᇪ	R3			
-			2		Ç	3 -R2 4		
化合物番号	+ A	х	Q	n	R1	R2	R3	
6 1	<u>_</u>	0-сн₃	-8-N-	1	н	н	NH <sub>2</sub>	
6 2	<u></u>	-0-(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> -	-8-A-	1	н	н	NH <sub>2</sub>	
63	<b>\_</b>	-N-CH2-	-g-H-	1	н	н	NH <sub>2</sub>	
64	<u>~</u> >	-8-CH <sub>2</sub> -	-c-H-	1	н	н	NH <sub>2</sub>	
6 5	<b>\_</b>	-0-CH <sub>2</sub> -	_e- <sub>N</sub> -	0	н	н	NH <sub>2</sub>	
6 6	<b>\_</b>	-0-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -	-E-N-	0	н	н	NH2	
6 7	<u></u>	-0-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -	-o-ë-N-	0	н	н	NH <sub>2</sub>	
6 8	<b>\</b>	CH <sub>E</sub>	-g-N-	0	н	н	NH <sub>2</sub>	
6 9	<u>~</u> >	—(CH <sub>E</sub> ) <sub>8</sub> —	-8-N-	0	н	н	NH2	
7 0	<u>_</u>	—(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> —	0 	0	н	н	NH <sub>2</sub>	

[0081]

【表8】表-1続きの7

					٠ 🍑	•	
化合物器号	Α	х	Q	n	R1	R2	R3
7 1	<b>\_</b>	直接結合	_g_ <sub>H</sub> _	1	н	н	NH₂
7 2	<u>_</u> _	直接結合	-8-N-	2	н	н	NH <sub>2</sub>
7 3	<b>\_</b>	直接結合	-E-N-	3	н	н	NH <sub>2</sub>
74	<b>\_</b>	—СН <sub>2</sub> —	_8_ <sub>H</sub> _	1	н	н	NH <sub>2</sub>
7 5	<u>~</u> >-	(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>	-8- <sub>N</sub> -	1	н	н	NH <sub>2</sub>
7 6	<b>\_</b>	—(CH <sub>2</sub> ) <sub>6</sub> —	-g-H-	1	н	н	NH <sub>2</sub>
7 7	<b>_</b>	—сн <sub>з</sub> —	-Ê-H-	2	н	н	NH <sub>2</sub>
7 8	<b>~</b>	—сн <sub>в</sub> —	-H-E-	1	н	н	NH <sub>2</sub>
7 9	<b>\( \)</b>	直接結合	-H-E-	2	н	н	NH <sub>2</sub> ,
8 0	<u>_</u>	—СH <sub>2</sub> —	-N-8-	2	н	н	NH2
			[去	01惠.	_ 1 255 2	<i>n</i> o	

[0082]

【表9】表-1続きの8

A-X-Q-(CHo)n 5 P1

	A-X-C	⊬(UH2)II <u> </u>		,N_	R3		
			2   1	Ţ	ر ا	<del>R</del> 2	
化合物番号	Α	х	Q	п	R1	R2	R3
8 1	<b>\_</b>	直接結合	-o-B-N-	1	н	н	NH <sub>2</sub>
8 2	<b>⟨</b>	—СH <sub>2</sub> —	-o- <sup>8</sup> -#-	1	н	н	NH <sub>2</sub>
8 3	<u>~</u> >	—(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> —	-o-E-H-	1	н	н	NH <sub>2</sub>
8 4	<b>\_</b>	—(CH <sub>2</sub> ) <sub>5</sub> —	-o-8-H-	1	н	н	NH <sub>2</sub>
8 5	<u>~</u> >-	—сн <sub>е</sub> —	-H-g-o-	1	н	н	NH <sub>2</sub>
8 6	<u>~</u> >	—CH <sub>2</sub> —	-o-ç-H-	1	н	н	NHg
8 7	<u>~</u> >	直接結合	-H-g-H-	1	н	н	NH <sub>2</sub>
8 8	<u>~</u> }-	—сн <sub>2</sub> —	-N-g-N-	1	н	н	NH <sub>2</sub>
8 9	<u>~</u> }–	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -	-4-6-4-	1	н	н	NH2
9 0	<u></u>	—СН <sub>2</sub> —	-H-g-H-	1	н	н	NH <sub>2</sub>

[0083]

【表10】表-1続きの9

	A-X	-Q-(CH₂)n -1		N.	R3 2²		
_ •		3		Ţ		R2	
化合物番	号 A	х	Q	n	R1	FI2	R3
9 1	<b>\bigcap_</b>	0-CH <sub>2</sub> -	(CH.)	1	н	н	, NHg
9 2	<u>~</u> >-	-0-CH <sub>2</sub> -		1	н	н	NH <sub>2</sub>
93	<b>\_</b>	-o-ch <sub>z</sub> -	-8-N-	1	н	н	ОН
9 4	<u>~</u> }–	-NH-C-CH <sub>E</sub> -	-g-N-	0	н	н	NH <sub>2</sub>
9 5	<b>\_</b>	-NH-C-	-8-H-	1	н	н	NH <sub>2</sub>
9 6	<u></u>	-Й-сн³-	-8-N-	1	н	н	NHg
9 7	<u>_</u>	—6-H-сн*-	-e-H-	0	н	н	NH <sub>2</sub>
98	$\bigcirc\!$	_с-сн <sub>2</sub> -	-8 <b>-</b> Ŋ-	1	н	н	NH <sub>2</sub>
9 9	<b>\_</b>		-8- <u>H</u> -	0	н	н	NH <sub>2</sub>
100	$\bigcirc$	0 - C-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -	_8_11-	1	н	н	NH <sub>2</sub>

[0084]

【表11】表-1続きの10

	A-X-	Q-(CH <sub>2</sub> )n	* R1		33   <sub>2</sub>		
			2	Ţ	FR2		
化合物器	号 A	X	Q	n	R1	R2	R3
·1 0 1	<b>\_</b>	CH <sub>2</sub> OCH <sub>2</sub>	-8-4-	0	н	н	NH <sub>2</sub>
102	<u>_</u> _	CH <sub>2</sub> -O-CH <sub>2</sub>	- <u>g</u> -H-	0	3-CH <sub>3</sub>	н	NH <sub>2</sub>
103	<b>\_</b>	CH2-O-CH2-	-C-N- CH3	0	н	н	NH <sub>2</sub>
1.04	<b>\_</b>	-cH2-H-C-	_11-11-	0	н	н	NH <sub>2</sub>
105	<b>\_</b>	—сн <sub>2</sub> -N-сн <sub>3</sub> —	-8- <sub>N</sub> -	0	н	н	NH <sub>2</sub>
106	<b>\_</b>	-CH <sub>2</sub> -N-CH <sub>2</sub> -		0	н	н	NH <sub>2</sub>
107	<b>\</b>	-CH <sub>2</sub> -N-CH <sub>2</sub> -	E-H-	1	н	н	NH <sub>2</sub>
108	$\sim$	—сн₂-N-сн₂-	_8_ <sub>N</sub> _	0	н	н	NH <sub>2</sub>
109	<b>\_</b>	СН₂	-0-Ê-W-	1	н	н	NH2
110	<u></u>	—CH <sub>2</sub> —	-o-6-H-	1	н	5-F	NH2

[0085]

【表12】表-1続きの11

	N-X-1	ч-(оп2)п ч	XX.	,N_	R3		
			. *	Ţ	ؙۣڐؚ	R2	
化合物番号	Α	х	Q	n	R1	R2	R3
. 1 1 1	<u>_</u> _	CH <sub>2</sub>	-o-g-H-	1	н	н.	он
112		-сн <sub>2</sub> -	-4- <sub>8</sub> -4-	1	н	5-F	NH <sub>2</sub>
113	<u>~</u>	CH <sub>2</sub>	-o-g-H-	1	н	4-CI	NH <sub>2</sub>
1,14		CH <sub>2</sub>		1	н	н	ОН
115	<u>~</u> >	CH <sub>2</sub>		1	н	н	ОН
116	<u>~</u> >	-сн <sub>2</sub>		1	н	4-OH	ОН
1 1 7	$\bigcirc$	сн₂	_8 <u>_</u> H_	1	н	н	ОН
118	<u>~</u> }	-сн <sub>г</sub> -	-o-ll-N-	1	н	5-CH <sub>3</sub>	ОН
119	$\bigcirc\!$	-CH2-	-o-g-N-	1	н	5-OCH <sub>8</sub>	ОН
120	<b>\</b>	—СН <sub>2</sub> —	-o-C-N-	1	н	н	NH <sub>2</sub>

[0086]

【表13】表-1続きの12

				~~~			
化合物番号	A	x	Q	n	R1	R2	R3
1 2 2	<u>~</u> >	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub>		0	н	5-F	NH <sub>2</sub>
1 2 3	<u>~</u> >	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -		0	3-CI	н	NH <sub>2</sub>
124	<u>_</u> _	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -	-0-8-1-	0	н	н	NH <sub>2</sub>
1 2 5	<u>~</u> >	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -		1	н	н	ОН
1 2 6	<u></u>	<b>-</b> 8-	-H-g-H-	1	н	н	NH <sub>2</sub>
127	<u>_</u> _	<b>_</b> 6_	_ç_H_	1	н	н	NH <sub>2</sub>
1 2 8	<u>_</u> _	-0-CH <sub>2</sub> -	_ <sub>6</sub> _ <sub>4</sub> _	1	2-CI	н	NH <sub>2</sub>
			_B_H_				
1 3 0	$\frown$	-o-сн <sub>а</sub> -	B-H-	1	н	5-OCH <sub>3</sub>	NH <sub>2</sub>

[0087]

【表14】表-1続きの13

A-X-Q-(CH<sub>6</sub>)n 5 R1

	R3 2 3 R2											
化合物器号	A	х	Q	n	R1	R2	R3					
131	NH <sub>2</sub>	-CH <sub>2</sub> -		1	н	н	NH <sub>2</sub>					
1 3 2	NH <sub>2</sub>		—8-µ-	1	н	н	NH <sub>2</sub>					
133	NH <sub>3</sub>	-CH2-O-CH2-	-8-N-	1	н	н	NH <sub>2</sub>					
134	N(CH3)	—СH <sub>2</sub> —	-o-ë- <sub>H</sub> -	1	н	н	NH <sub>2</sub>					
135	N(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>		-8-N-	1	н	н	NH <sub>2</sub>					
136	N(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>	-CH2-O-CH2-		1	н	н	NH <sub>2</sub>					
137		—CH <sub>3</sub> —		1	н	н	NH <sub>2</sub>					
138	SocH*	—о-сн <sub>2</sub> —	-ç-H-	1	н	н	NH <sub>2</sub>					
		CH <sub>2</sub> О-СН <sub>2</sub>	-ë- <sub>H</sub> -	1	н	н	NH <sub>2</sub>					
140	- JOCH,	-сн <sub>2</sub> -	-o-ë-H-	1	н	5-F	NH2					

[0088]

【表15】表-1続きの14

A-X-Q-(GH <sub>2</sub> )n											
•		² []	][	<i>\</i>	-R2						
化合物番号 A	х	Q	n	R1	R2	R3					
1 4 1 CH <sub>3</sub>	直接結合	-8-N-	1	н	н	NH2					
1 4 2	—СH <sub>2</sub> —	-o-E-H-	1	н	н	NH <sub>2</sub>					
1 4 3. H <sub>s</sub> c-	直接結合	-å- <sub>å</sub> -	1	н	н	NHg					
1 4 4 H,c	—СH <sub>2</sub> —	-oE-H-	1	н	н	NH <sub>2</sub>					
1 4 5	сн₄	-o-ë-H-	1	н	н	NH <sub>2</sub>					
146	—сн <sub>2</sub> —	-H-g-H-	1	н	н	NH <sub>2</sub>					
1 4 7	—СH <sub>2</sub> —	-o-g-H-	1	н	н	NH <sub>2</sub>					
1 4 8 H <sub>2</sub> C	-сн <sub>4</sub> -	-H-g-o-	1	н	н	NH <sub>2</sub>					
1 4 9 H <sub>3</sub> C	—СH <sub>2</sub> —	-H-6-H-	1	н	н	NH <sub>2</sub>					
150 H,C	(CH <sub>z</sub> ) <sub>z</sub>	-6-4-	1	н	н	NH2					

[0089]

【表16】表-1続きの15

	A-X-	Q-(CH <sub>2</sub> )n <	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	н	R3		
			ا ا	, " 	٦	3 -R2 4	
化合物番号	Α	x	Q	n	R1	R2	R3
н <sub>я</sub> с 151	<u></u>	—(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> —	-ë- <b>H</b> -	1	н	н	NH <sub>2</sub>
1 5 2	<b>\_</b>	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -	-H-g	0	н	н	NH <sub>2</sub>
153	<u></u>	-CH <sub>2</sub> -	-#-8	2	, н	Н	NH <sub>2</sub>
154		直接結合	_ <u> </u>  _H_	1	н	н	NH <sub>2</sub>
155	Ç,	—СH <sub>2</sub> —	-o-g-N-	1	н	н	NH <sub>2</sub>
156 cı-	<b>\</b>	直接結合		1	н	н	NH2
1 5 7 cı—	<b>&gt;</b>	—сн <sub>х</sub> —	-o-E-H-	1	н	н	NH <sub>2</sub>
158	<u>`</u> _	-o-cH <sub>2</sub> -	<b>-</b> 8-#-	1	н	н	NH2
1 5 9 ·	<u></u>	-0-CH <sub>1</sub> -	-o-8-N-	1	н	н	NH2
160	<u>_</u>	CH <sub>2</sub>	-o-E-H-	1	н	н	NH <sub>2</sub>

[0090]

【表17】表-1続きの16

	A.X-Q-(CH <sub>2</sub> )n R3									
		2	Ĭ	١٠,	, R	2				
化合物番号	+ A	х	Q	n	R1	R2	R3			
161	H <sub>3</sub> CO	CH <sub>2</sub>	-o-c-H	1	н	Ĥ	NH <sub>2</sub>			
162	H <sub>2</sub> CO	-CH <sub>2</sub> -	-N-6-o-	1	н	н	NH <sub>2</sub>			
163	H <sub>3</sub> CO	СН <sub>2</sub>	-N-g-N-	1	н	н	NH <sub>2</sub>			
164	H,CO	(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>	-g-H-	1	н	н	NH <sub>2</sub>			
165	H,CO	(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>	_8_ <sub>H</sub> _	1	н	н	NH <sub>2</sub>			
166	H,co	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>	-N-8-	0	н	н	NH <sub>2</sub>			
167	H,CO	-сн <sub>2</sub>	-H-g	2	н	н	NH <sub>2</sub>			
1 6 8	C2HPO	-cH <sub>2</sub> -	-o-g-N-	1	н	н	NH <sub>2</sub>			
169	H*ce	сн <sub>я</sub>	-o-8-H-	1	н	н .	NH <sub>2</sub>			
170	N-N-	—CH <sub>2</sub> —	-o-c-H-	1	н	н	NH <sub>2</sub>			

[0091]

【表18】表-1続きの17

A-X-Q-(CH₂)n											
		3	<u>'_</u>	-N-,	<u>^</u>	) 3 R2					
•			ő	6	<b>'</b>	4					
化合物器号	Α	х	Q	n	R1	R2	R3				
171	<b>~</b>	CH <sub>2</sub>	-o-e-H-	1	н	н	NH2				
172	( <u>)</u> -	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -	-o-ë- <sub>N</sub> -	1	н	н	NH <sub>2</sub>				
173	$\bigcirc\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!$	直接結合	_8_ <sub>N</sub> _	1	н	н	NH <sub>2</sub>				
			_E- <sub>H</sub> -								
	"										
176		CH <sub>2</sub> QCH <sub>2</sub> -	ë-h-	0	н	н	NH2				
177 H		CH <sub>2</sub>	-6-4-	0	н	н	NH <sub>2</sub>				
178 H	, <u></u>	直接結合	_8_ <sub>H</sub> _	1	н	н	NH2				
179 H	<u>,</u>	CH <sub>2</sub>	-o-ll-H-	1	н	н	NH2				
			R								

[0092]

【表19】表-1続きの18

A-X-Q-(CH <sub>2</sub> )n										
化合物番号	A	×	Q	n	R1	R2	R3			
181	<b>~</b> >	—сн <sub>2</sub> —	-o-c-H-	1	н	н	NH <sub>2</sub>			
182	r(	—(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> —	-o-ë-y-	1	н	н	NH <sub>2</sub>			
183	<b>\</b>	底接結合	_8- <sub>H</sub> -	1	н	н	NH <sub>2</sub>			
184	$\bigcirc$	—сн <sub>2</sub> —	_8_ <sub>N</sub> _	0	н	н	NH <sub>2</sub>			
185	<u>-</u>	—СН <sub>2</sub> —	-H-g-	0	н	н	NH <sub>2</sub>			
186	r(	—CH <sub>2</sub> —	-N-g-o-	1	н	н	NH <sub>2</sub>			
187	H,c	сн <sub>2</sub>	-8- <sub>H</sub> -	0	н	н	NH <sub>2</sub>			
188	H,c)	直接結合	-g-N-	1	н	н	NH <sub>2</sub>			
189			-o-E-N-	1	н	н	ŃH <sub>2</sub>			
1.0.0	<b>~</b> >		e							

[0093]

【表20】表-1続きの19

	A-X-Q-(CH <sub>2</sub> )n										
化合物番号	A	x	ö Q	n	R1	R2	R3				
191	~ <u>`</u>	直接結合	-g-H-	1	Н	н	NH <sub>2</sub>				
192	<u>~</u> >	-CH <sub>2</sub> -	-o-ë- <sub>H</sub> -	1	н	н	NH <sub>2</sub>				
193	~ <u>~</u>	-CH <sub>2</sub> -O-CH <sub>2</sub> -	_8-H-	1	н	н	NH <sub>2</sub>				
194	<u>~</u> }	-CH <sub>2</sub> -D-CH <sub>2</sub> -	_8-H-	0	н	н	NH2				
195	$\bigcirc\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!$	直接結合	-8- <sub>H</sub> -	1	н	н	NH <sub>2</sub>				
196	$\bigcirc\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!$	CH <sub>2</sub>	-o-e-H-	1	н	н	NH <sub>2</sub>				
197	<u></u>	直接結合	-6-H-	1	н	н	NH <sub>2</sub>				
198	<b>⟨</b> ¬}−	—СH <sub>2</sub> —	-o-8-h-	1	н	н	NH <sub>2</sub>				
199	<b>⟨</b>	-CH <sub>2</sub> -O-CH <sub>2</sub> -	-ç-H-	1	н	н	NH <sub>2</sub>				
200	(	-CH <sub>2</sub> -O-CH <sub>2</sub> -	_E_N_	0	н	н	NH <sub>2</sub>				

[0094]

【表21】表-1続きの20

A-X-Q-(CH <sub>2</sub> )n	R1	
Ĩ,		
	2	H2

化合物番号	A	×	Q	n	R1	R2	R3
201		直接結合	-8-	1	н	н	NH <sub>2</sub>
202		CH <sub>2</sub>	-o-ë- <sub>H</sub> -	1	н	н	NH <sub>2</sub>
203	<b>U</b> -	—(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> —		1	н	н	NH <sub>2</sub>
204	<b>U</b>	-CH1-0-CH1-	_8_ <sub>H</sub> _	0	н	н	NH <sub>2</sub>
205		直接結合	-8-A-	1	н	н	NH <sub>2</sub>
206	0	-CH <sub>2</sub>	-o- <u>B</u> -H-	1	н	н	NH <sub>2</sub>
207	<b>C</b> >	-CH <sub>2</sub> -0-CH <sub>2</sub> -	-8-H-	1	н	н	NH <sub>2</sub>
208	0	-CH <sub>1</sub> -O-CH <sub>1</sub> -	-8-H-	0	н	н	NH <sub>2</sub>
209	C-	直接結合	_ <sub>6</sub> _µ_	1	н	н	. NH <sub>2</sub>
210	CN <sub>CH</sub>	直接結合	- <u>6</u> -H-	1	н	н	NH <sub>2</sub>
			7 tt o o Y				

[0095]

【表22】表-1続きの21

A-X-Q-(CH <sub>2</sub>	a)n 🎺 🔭	#1 ነ "	Ŗ3			
			<u> </u>	P <sup>3</sup> R2		
Α	x	Q	n	R1	R2	R3
	—СH <sub>2</sub> —	-o-ë-n-	1	н	Н	NH <sub>2</sub>
	直接結合	- <sub>  -  </sub> -	1	H	н	NH <sub>2</sub>
H <sub>s</sub> C N-8	直接結合	-g-H-	1	н	н	NH <sub>2</sub>
N/VH		_8				
12-	—(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> —	-N-8-0-	1	н	н	NH <sub>2</sub>
12	-сн,-	-0-8-H-	1	н	н	NH <sub>2</sub>
₩.	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -	-o	1	н	н	NH2
N		ů				

[0096]

219

【表23】表-1続きの22

				8			
化合物番号	∌ A	x	Q	n	R1	R2	R3
2 2 1		CH <sub>2</sub>	-o-8-H-	1	н	н	NH <sub>2</sub>
2 2 2		CH <sub>2</sub> OCH <sub>8</sub>	_6_H_	1	н	н	NH <sub>2</sub>
223		-CH2-0-CH2-	-g-N-	1	н	н	NH2
2 2 4	<u></u>	直接結合	-o-8-H-	1	н	н	NH <sub>2</sub>
2 2 5	H <sub>8</sub> C	—СH <sub>2</sub> —	-o-8-H-	1	н	н	NH <sub>2</sub>
226	H <sub>3</sub> C	CH2-0-CH2-	_8_ <sub>H</sub> _	1	н	н	NH <sub>2</sub>
227	H <sub>3</sub> C-N N-	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -	-o-e-N-	1	н	н	NH <sub>2</sub>
228	<b>?&gt;</b> -	直接柏合	-o-e-H-	1	н	н	NH <sub>2</sub>
2 2 9	<b>?</b> >	сн <sub>г</sub>	-o-E-H-	1	н	н.	NH <sub>2</sub>
2 3 0	<b>?&gt;</b> -	-CH2-0-CH2-	_8_N-	1	н	н	NH <sub>2</sub>

[0097]

【表24】表-1続きの23

A-X-Q-(CH<sub>2</sub>)n > 5 R1

	A-X-U-(CF	R3					
化合物番号	<b>}</b> A	х	Q	п	R1	R2	R3
2 3 1	$\Diamond$	直接結合	_E_H_	1	н	н	NH <sub>2</sub>
232		直接結合	_6_H-	1	н	н	NH <sub>2</sub>
2 3 3	$\bigcirc$	直接結合	-g-#-	1	н	н	NH <sub>2</sub>
234		直接納合	_g_ <sub>N</sub> _				NH <sub>2</sub>
2 3 5	<b>\\\\</b>	直接結合	_8_ <sub>H</sub> _	1	н	н	NH <sub>2</sub>
236		直接結合	_B_H_				
237		直接結合	- B-N-				NH <sub>2</sub>
238	***\C\>	直接結合	_8_	1	н	н	NH <sub>2</sub>
2 3 9	H <sub>2</sub> N CCS	直接納合	N	1	н	H.	NH <sub>2</sub>
2 4 0	H.N ()	直接結合	_ <u>  </u> _N_	1	н	н	NH <sub>2</sub>

[0098]

【表25】表-2

化金银银等	Ci-CI-CI-CI-CI-CI-CI-CI-CI-CI-CI-CI-CI-CI-
2	"O~QOHQ
3	Ondo!
4	0,2010
201195 5	٥٠٠٠٥٩٩
6	" forgott
化合物菌等	0.004g
化食物装件	Q
de <b>nos</b> g	" aroll
10	aro,

[0099]

【表26】表-2続きの1

化金铁铁矿	教造式	
11		apoli
化食物養學	検査は	. ^
12		6-90,4
化自物管号	神法式	5
13		"LAOH!
化合物费号	教会式	1.0
14		photo
化金额管号	の直接	10
15		"to form
化合物操号	発送式	
16		Rotott
化食物器号	例准式	
17		201012
26684	発表式	1.0
18		arrough
化自物管子	物数式	10
19		" do godi
化自物排号	教養法	$\Delta$
20		4-01-01-0

[0100]

【表27】表-3

1 CONST. NEX. 2	
2 2	
***** RMX	
l. alla	
,   O	HAN
在台灣百年 日本本	VO. 0
· Shorter	
Entry Mix	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\
5 1 1000	
CORNEL MAX	~ o, "o
6 1 100	
course man	~0. <i>0</i>
7   "~~~~~~~	
化金物医等 現在式 0	~\$ "0
8 000	
化合物器号 韓遊北 (	-S. ,0
化合物基子 男主式	-S. 0
10 10 10	

[0101]

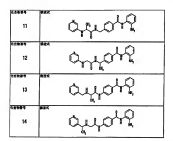
【表28】表-3続きの1

化食物器件	Milk
11	
北会物理号	O. J. J.
13	Don't Chi
14	any and
15	
16	

化会社委号	報表式	
1		ayou
化会物委马	Max	orioit?
3	祖孟术	aroll
生命他要等	根據北	ano'l
6.0 pp 9	根據文	anoth
を合 <b>権服务</b> 6	教養式	٥٠٠٠٠
(c) 10 mg	推進式	المراماني
6.6484 8	<b>用业式</b>	anote
(c)	物重式	
10	美力式	amond

[0103]

【表30】表-4続きの1



【0104】本発明の化合物は、例えば下記のような方法により製造することができる。

(a) 式(14)[化27]

[0105]

【化27】

A-X-R9 (14)

8]

[0106]

[0108]

「式中、R1、R2およびれは前記と同義。R10はR9が一C(=G)のH(Gは前記と同義)のをはへN 比を表し、R9が一NH4のときは一C(=G)のH (Gは前記と同義)を表す。R11はセェナープトキンカルボニル基などの通常のペプチド形成反応に用いる たる保護薬で保護されたアン。基本とはペンジル基など の通常のペプチド形成反応に用いられる保護薬で保護された水能基を表す。]で示される化合物を総合反応に付 すか、

(b) 式(16)[化29] [0107] [化29]

# A-X-R12 (16)

(式中、AおよびXは前記と同義。R 1 2は-OHまたは-NH $_2$ を表す。) で示される化合物と式 (17) [化30]

[式中、AおよびXは前記と同義、R.9は-C(=G)

OH (Gは、酸素原子または硫黄原子を表す)または-

NH2を表す。] で示される化合物と式(15) [化2

(式中、R1、R2、R11およびnは前配と同議、R 13は一〇日または一NHらを表す、)で示される化合 物を、N、N、'一一ナオカルボニルジイミグゾール、N、N' ーテオカルボニルジイミグゾール、ホスゲンまたはテオ オスゲンなどを用いて締合反応に付して得られる式(1 8) [化31] [0109]

(式中、A、X、Q、n、R1、R2およびR11は前記と同義。)で示される化合物の保護基を除去することにより本発明の化合物を得ることができる。

(c) 式(14)で示される化合物と式(19)[化32]

[0110]

【化32】

(式中、R1、R10およびnは前記と同義。R14は、メチル基、エチル基またはtertーブチル基を表す。)で示される化合物を縮合反応に付すか、

(d) 式(16)で示される化合物と式(20)[化33]

[0111]

【化33】

(式中、R1、R13、R14およびnは前記と同義。) で示される化合物を、N、N' ーカルボニルジイミグゾール、N、N' ーチオカルボニルジイミグゾール、ホスゲンまたはチオホスゲンなどを用いて総合反応に付して得られる式(21)[化34]

[0112]

【化34】

(式中、A、X、Q、n、R1およびR14は前記と同義。)で示される化合物を加水分解して得られる式(22)[化35]

[0113]

【化35】

(式中、A、X、Q、nおよびR1は前記と同義。)で示される化合物を式(23) [化36]

[0114]

【化36】

(式中、R 2およびR 11は前記と同義。) で示される 化合物と縮合反応に付して得られる式(18)で示され る化合物の保護基を除去することによっても本発明の化 合物を得ることができる。

(e) 式(22)で示される化合物と式(24)[化37]

[0115]

【化37】

(式中、R2およびR3は前記と同義。)で示される化 合物を縮合反応に付すことによっても本発明の化合物を 得ることができる。

【0116】代表的な中間体の合成について述べる。式(15)で示される化合物は、式(25)[化38]

【0117】 【化38】

(式中、R1、R1のおよびのは前記と同義。) で示される完島香酸誘導体に適当公保護基を凍入した後、式(23)で示される化合物と縮合反応に付し、さらに脱保護を行うことにより得ることができる。式(17)で示される化合物は、式(26) [化39] [(118] 【化39】

(式中、R1、R13およびのは前配と同義。) で示さ れる安息帯酸勝等体に適当な保護基を導入した後、式 (23)で示される化合物と総合反応に付し、さらに賦 保護を行うことにより得ることができる。式(23)で 示される化合物は、式(24)で示される化合物に保護 基を導入することにより得ることができる。

[0119] 次に反応について述べる。(a) の総合反 応は、通常のペアチドにおけるアミド結合形態反応、例 えば活性エステルまたは混合機能が削または機能化物の 方法によって実施することができる。例えば、カルボン 総成分「気(14)において限分が一〇「∈○) OH (Gは前記と同義。) で示される化合物または式(1

5) においてR10が-C(=G)OH(Gは前配と同義)で売れる化合物]と2、4、5-トリクロフェノール、ベンククロフェノールもしては4-ニトロフェノールをどのフェノール類。またはN-ヒドロキシスシイミド、N-ヒドキシベンズトリアゾールをどのハートドロキシ化合物を、ジンクロペキシルカルボジイミドの存在下に暗合させ、活性エステル体に実施した後末アシに扱り「近(14)においてR9が-NH-で売ぎれる化合物または式(15)においてR10が-NH。で示される化合物」と縮合させることによって行うことができる。

【0120】また、カルボン酸成分 [式 (14) においてRタが-С (= 0) OH (Gは前記と同義) で示される化や物または、(15) においてR10が-C! G) OH (Gは前記と同義) で示される化合物1を塩化オキザリル、塩化サオニル、オキン塩化リンなどと反応させ、膨鉱化性変換した後、アシに成う [式 (14) においてR9がーNH。で示される化合物はたは式 (15) においてR1のが一NH。で示される化合物1と語合させることによって行っことができる。

[0121]また、カルボン側成分 [素(14)において吊り歩ーで、(-6)の円 (Gは前記と回義) で示される化合物または式 (15)においてR10が一て(=G) 〇円 (Gは前記と回義) で示される化合物1をクロウ膜化インデルまたはよ少メンルホニルクロライドなどと灰色させることによって混合態無水物を得水像、アミン成分 [式(14)においてR9が一NHよで示される化合物1をはは式(15)においてR9が一NHよで示される化合物1と総合させることによって行うことができる。

【0122】さらにまた、当該縮合反応は、ジシクロヘキシルカルボジイミド、N、N・一カルボニルジイミド、ド、N・フカルボニルジイディル・ジフェルリン微デジア、ジエチルリン能シアニド、2-クロロー1、3 ージメチルイミゲソロニウムフロライドなどのペプチド語合試薬を単独で用いて行うこともできる。

【0123】反応は、通常-20~+50℃で0.5~ 48時間行う。用いられる溶媒としては例えば、ベンゼ ン、トルエンなどの芳香族級化水業類、テトラヒドロフ ラン、ジオキサン、ジナトエーデルなどのエーデル 現、塩化メチレン、フウロホルムなどのいロゲン化炭化 水業類、N、Nージメチルホルムアミドの他、メタノー ル、エタノールなどのアルコール類またはこれらの混合 物が挙げられる。必要により有機塩基例えば、トリエチ ルアミンまたはせりジンなどを加えて反応する。

【0124】(6)りの館合反応は、式(16)または式(17)で示される化合物のどちらか一方をホスケン、 チオホスゲン、N、N'一力がボニルシイミゲゾールや N、N'ーチオカルボニルジイミゲゾールやどを用いて 活性化した後、もう一方の化合物と反応させることによって行うことができる。反応は、通常一20~150℃ で0.5~48時間反応行う。用いられる溶媒としては 例えば、ベンゼン、トルエンなどの汚者態族化水素類、 テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジエチルエーデルな どのエーデル類、塩化メチレン、クロロホルムなどのハ ロゲン化炭化水素類、N、N・ジメチルホルムス・ド、またはこれらの混合物が挙げられる。必要により有機塩 なび、トリエチルアミンまたはビリジンなどを加え て反応を行う。

【0125】(c)の縮合反応は(a)の縮合反応と同様の方法により行うことができる。(d)の縮合反応は(b)の縮合反応と同様の方法により行うことができる。

[0126]式(17)で示される化合物の保護基の除去は、通常のペアラド形成反応に用いられる条件で行われる。例えば、式(18)においてお1が、モーーブトキシカルボニル基で保護されたアミノ基の場合は、塩酸またはよりカイロ耐酸などの酸で処理することにより服保度反応を行うことができる。

[0127] 式(1) および式(13) で示される化合物の塩は、式(1) および式(13) で示される化合物の塩は、式(1) および式(13) で示される化合物を製造する反応やることできるが、薬学的に許容される酸と容易に塩を形成し得る。その酸としては、例えば塩酸、果化水素酸、硫酸、類酸をどの無機酸や、苗酸、香石酸、ファル像、マレン酸、タエン酸、安息を酸、トリフルオロ酢酸、Pートルエンスルホン酸をどの有機酸を挙げることができる。これらの塩もまたフリー体の式(1) および式(13) の化合物と同様に本発明の有効成か化合物として用いることができる。

【0128】式(1)および式(13)で示される化合物は、反応混合物から通常の分離手段、例えば抽出法、 再結晶法、カラムクロマトグラフィーなどの方法により 単雑精製することができる。

【0129】本発明の新揚ベンズアミド誘導体および新 増アリニド誘導体は分化誘導件用を有しており、悪性腫 第、自己免疫疾患、皮膚病、寄生虫感染症などの治療お よび/または改善剤として有用である。

【0130】ここで悪性腫瘍とは急性白血病、慢性白血

病、悪性 ン / 頃、多発性背髄腫、マクログロブリン血 症などの油血器腫瘍の他、大脚部、 脳腫瘍、 別頭部筋、 乳癌、 脚筋、 北海池、 胃癌、 肝癌、 肌萎瘍、 肌脂瘍、 脂瘍、 胃癌 脈形。 川野 (東海・ 部馬・ 等丸腫瘍、 卵巣塩、 下宮癌、 統毛症、 甲状腺癌、 悪性カルチノイト腫瘍、 皮膚部、 悪性果色腫、 骨肉腫 、 吹部組砂腫、 神経学細砂腫、 ウィルム 入腫癌、 網膜芽 細胞酸などの間が脈瘍が響ける 大力

[0131] 自己処疾薬とはリウマチ、腎炎、龍犀 麻、金身性エリテマトーデス、とト自己免疫生リンパ球 増殖性リンパ節症、免疫等細胞性リンパ節症、クローン 病、液体性大腸炎などを示す。皮膚病とは、乾せん、ア クネ、湿疹、アレモー性皮膚炎などを示す。落生虫感染 症とは、マラリア感染症等の寄生虫の感染によってひき おこされる疾患を示す。なお、本発明の対象疾患はこれ らに既生されることはない。

[0132] 本界明の有効原外化合物は、医薬品として 有用であり、これらは一般的な医療薬剤の形態で用いら れる。製剤は温度使用される充填剤、増量剤、結合剤、 保温剤、施填剤、界面活性剤、滞沢料等の希取料あるい は脱形剤を用いて調整される。この医薬製剤としては 種の形態が治療用的に応じて選択でき、その代表的な して緩剤、丸剤、散剤、液剤、懸濁剤、乳剤、顆粒 剤、カアセル剤、注射剤(溶剤、懸濁剤等)および坐剤 等が挙げられる。

【01331 錠卵の形態に泥形するに原しては、担体としてこの分野で従来よりよく知られている名種のものを広く使用することができる。その例としては、例えば現様、ブドウ糖、デンブン、炭酸カルシウム、カオリン、カイリン・フェース・ナットでは、デンブン液、ゼラチー溶液、カオルボキシメチルセルロース、セラック、メチルセルロース、ボリビルドロリドニルビロリドニルビロリドニルビロリドニルビロリドニルビロリドニルビロリドニルビロリドニルビロリドニルビロリドニルビロリドニルビロリドニルビロリドニルビロリドニルビロリドニルビロリドニルビロリドニルビロリドニルビロリドニルビロリドニルビロリドニルビロリドニルビロリドニルビロリドニルビロリドニーには、アンボ、カルメロースカルシウム、デンアン、乳糖等の崩壊和、白糖、

【0134】カカイバター、未業添加油等の路域即制 第、幕体駅ンモニウム塩塩、ラウリル 複酸トトリウム 等の吸収促進制、グリセリン、デンアン等の保温剤、デ ンアン、乳糖、カカリン、ベントナイト、コロイド状テ な時等の整着別、クルク、ステアン酸塩、ポレナン グリコール等の滑沢滑降を使用することができる。さ らに錠剤については、必要に応じ遮滞の剤皮を施した酸 剤、例えば雑な娘、ゼラチン液包痕、腸溶性液砂度、フ ィルムコーティング錠あるいは二層線、多層線とすること とができる。

【0135】丸剤の形態に成形するに際しては、担体として従来この分野で公知のものを広く使用できる。その例としては、例えば結晶セルロース、乳糖、デンアン、硬化植物油、カオリン、タルク等の販売剤、アラビアゴ

ム末、トラガント末、ゼラチン等の結合剤、カルメロー スカルシウム、カンテン等の崩壊剤等が挙げられる。

[0136]カアセル利は、常法に接い場所有効成分化合物を上記で例示した各種の担体と混合して、便買ゼラチンカアセル、軟質カアセル等に充填して加製される。
[0137] 注射列として可製する場合、液剤、乳剤がまして、これの形態に成形するに関しては、物釈列としてこの分野において慣用されているもの、例えば水、エタノール、マクロゴール、ブロビレングリコール、エノテフル・バンステフル・バンルール、ボリオキン化イソステアリルアルコール、ボリオキン化イソステアリルアルコール、ボリオキン化インステアリルアルコール、ボリオキン化イン、大学が低イソステアリルアルコール、ボリオキン化イン、大学が低イソステアリルアルとかとなった。この場合等気性の溶液を調整するのに必要な量の食塩、ブドウ糖あらいはグリセリンを医薬薬剤用に含有させてとよく。また温密の溶解植助剤、緩解剤、緩解剤、緩解剤、無能化剤等を添加してもよい。

【0138】 坐剤の形態に成形するに際しては、担体として従来公知のものを広く使用することができる。その例としては、例えば半合成グリセライド、カカオ脂、高級アルコール・高級アルコールのエステル類、ポリエチレングリコール等を挙げることができる。

【0139】さらに必要に応じて着色刺、保存剤、香料、風味剤、甘味料等や他の医薬品を限棄製剤中に含有させることもできる。本発明のこれらの医薬製剤中に含有されるべき有効成分化合物の選は、特に限定されずに応範囲から適直提択されるが、通常製剤組成物中に約1 ~70直進光、好ましくは約5~50重量光とするのがよい。

【0140】本界野のこれと医薬製剤の投与方法は特に制限はなく、各種製剤形態、患者の年齢、性別、発患の異度およびその他の条件に応じた方法で残与される。例えば錠剤、丸剤、液剤、懸濁剤、乳剤、顆粒剤の場合には、経出势与され、注射剤の場合は、申報でまたはプトウオ、アン・カースを関係がある。と呼の場合はなりに、作用が、アン・カースをは

【0141】本発卵のこれと医薬製剤の残ち量は、用法、患者の年齢、性別、疾患の程度およびその他の条件により重宜顕射されるが、通常有効成分化合物の量としては、体重1kg当り、一日料り、0001-100m 電程度からのがよい、また投与単化活動の調剤中には才が多いのいー1,000m gの範囲で含有されることが重ましい。本発明の式(1)および式(13)で実される化合物かよびその転は、薬理学的に効果を示す投与量において問題となるような事性を示さない。

【実施例】以下に本発明を実施例で詳細に説明するが、 本発明はこれらに限定されるものではない。なお、表題 の括弧内の番号は詳細な説明に例示した化合物の番号で ある。

#### 【0143】実施例1

 $N-(2-r \le J)$  J = N-(N-x) J = N-x J = N-x

1H NMR(270MHz, DMSO-d6) & ppm: 4.47(2H,d,J=5.8Hz), 7.39(2H,d,J=8.1Hz), 7.93(2H,d,J=8.1Hz), 10.08(1H,t,J=5.8Hz), 12.95(1H,br.s).

【0144】(1-2) の-フェニレンジアミン10 8g(1.0mol)のジオキサン(1000ml)溶液に1損失極化ナトリウム水溶液(500ml)を加え、水冷下ジセert-ブチルジカーボネート218g(1.1mol)のジオキサン(500ml)を流た、高温で6時間接持後、一晩放置した、溶媒を1力/空容にまで濃縮した後、静能を基本チルで増出した。有機関を総和支地水で溶物を、燃烧、溶線を留去して得た残波を約りながカラクタロマトグラフィー(フロボルム)で精製し、待られた固体をエチルエーテルで洗浄することによりNーtertーブトキシカルボニルーのフェニレンジア とく68.4g(収率32.8%)を自色固体として得た。

1H NMR (270MHz, CDC13) & ppm: 1.51(9H,s), 3.75(2H,s), 6.26(1H,s), 6.77(1H,d,J=8.1Hz), 6.79(1H,dd,J=7.3,8.1Hz), 7.00(1H,dd,J=7.3,8.1Hz), 7.27(1H,d,J=8.1Hz), 7.27(1H,d,

II NMR (270MEz, DMSO-d6) & ppm: 1.44(9H, s), 4.48(2H, d, J=5,9Hz), 7.12-7.23(2H, m), 7.44(2H, d, J=8,1Hz), 7.54(2H, d, J=8,1Hz), 7.94(2H, d, J=8,1Hz), 8.68(1H, b r. s), 9.43(1H, s), 10.10(1H, br. t, J=5,9Hz),

「5.9」、9.83(II.8)」、10(III.8r:大」5.9 (9.8) (1 - 3) の代合物 1 3. 12g(30 mm o 1) のメタノール (1 2 0 m o 1) 一水 (1 8 0 m l) 原源液に炭酸カリカム 4. 7 0 g(3 4. 0 mm o 1) を加え、7 0 でで 4 時間膨瘍線 拝した。クロロホルムで抽出し、有機服を飽和食塩水で洗浄後、乾燥、溶線を留去し、乾燥することにより、4 ーアミノメチルート - [2 - (N-tertーア)キシカルボニル) アミノフェル)ベンズアミド10. 3g(定量的)を淡黄色アモルファス状間体として得た。 11 N88(Z70Miz, N892-66)をpm: 3.80(Zi.8)、7.13-7.2

1H NNR(270MHz, DMSO-d6) δ ppm: 3.80(2H,s), 7.13-7.2 3(2H,m), 7.48-7.58(4H,m), 7.90(2H,d,J=8.1Hz), 8.69 (1H,br.s), 9.77(1H,br.s).

1H NMR(270MHz, DMSD-d6)  $\delta$  ppm: 1.44(9H,s), 4.56(2H,d,J=5.9Hz), 7.11-7.22(2H,m), 7.46-7.56(7H,m), 7.90-7.94(4H,m), 8.67(1H,s), 9.15(1H,t,J=5.9Hz), 9.81 (1H,s),

[0149] (1-6) 工程 (1-5)の化合物0. 10g(0.224mmol)のジオキサン(5ml) ハメタノール(1ml)溶液と4規定温をジオキサン(5ml)を加え、室温で7時間撹拌した、溶煤を留去した残能にジイソプロビルエーテルを加え、得られた固体を予度、乾燥することにもり、Nー(2-アミノフェニル)-4-(Nーベンゾイルアミノメチル)へメズアミド 塩酸塩0.08g(収率93%)を淡褐色固体として得た。

пр. 206-209°С.

1H NNR(270MHz, DNSO-d6) δ ppm: 4.57(2H, d, J=5.8Hz), 7.27-7.38(4H, m), 7.47-7.59(5H, m), 7.92(1H, d, J=8.1Hz), 9.19(1H, t, J=5.8Hz), 10.38(1H, br.s).

IR(KBr)cm-1: 3286,3003(br.),1630,1551,1492,1306,12
50,749,695.

実施例1と同様の方法により、実施例2から実施例44 の化合物を合成した。以下に、化合物の融点(mp.)、1 H MM、IRの測定値を示す。

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(2-クロロ ベンゾイル)アミノメチル]ベンズアミド(表-1:化 合物番号14)

mp. 201-204°C (dec.)

【0150】実練例2

IH NMR (270Miz, DMSO-d6) & pper 4.52(2H, t, J=5,9Hz), 4.89(2H, tr. s), 6.60(1H, ddd, J=1,5,7,3,8, Hz), 6.78 (H, dd, J=1,5,12,14,12), 7.17 (H, d, J=1,8,112), 7.38-7.54(6H, n), 7.97(2H, d, J=8.1Hz), 7.38-7.54(6H, n), 7.97(2H, d, J=8.1Hz), 7.38-7.54(6H, pr. s), 9.63(H, pr.

【0151】実施例3

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(2-ニトロベンゾイル)アミノメチル]ベンズアミド 塩酸塩(表-1:化合物番号18の塩酸塩)

up. 210-212'C(dec.).

1H NMR (270MHz, DMSO-d6) δ ppm: 4.55(2H, t, J=5.9Hz), 7.20-7.40(3H, n), 7.50-7.60(1H, n), 7.53(2H, d, J=8.1Hz), 7.60-7.70(2H, n), 7.83(1H, ddd, J=1.5,8.1,8.1Hz), 8.00-8.10(3H, n), 9.34(1H, t, J=5.9Hz), 10.43(1H, br.s)

IR(KBr)cm-1: 3283,2500-3000(br.),1648,1534,1461,13 62,1314,754,701.

【0152】実施例4

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(4-メチルベンゾイル) アミノメチル] ベンズアミド 塩酸塩 (表 <math>-1: 化合物番号 28の塩酸塩)

mp. (amorphous).

1H  $MM1(270MHz, DMSO-d6) \delta ppm: 2.37(3H, s), 4.56(2H, d, J=5.0Hz), 7.20-7.30(6H, m), 7.47(4H, d, J=8.8Hz), 7.82(2H, d, J=8.8Hz), 8.03(2H, d, J=8.8Hz), 9.09(1H, t, J=5Hz), 10.36(1H, br. s).$ 

IR(KBr)cm-1: 3269(br.),2861(br.),1743,1636,1534,15 05,1456,1308,1120,753.

【0153】実施例5

N-(2-アミノフェニル) -4- [N-(3-メトキシベンゾイル) アミノメチル] ベンズアミド (表-1: 化合物番号30)

пр. 182-185°С.

1H NMR(270MHz, DMSO-d6)δppm: 3.81(3H,s), 4.54(2H,

IR(KBr)cm-1: 3301,1637,1524,1489,1457,1314,1248,75

【0154】寒腑例6

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(4-メトキ シベンゾイル) アミノメチル] ベンズアミド (表-1: 化合物番号31)

mp. 149-151℃.

 $\begin{array}{lll} \text{H NHC}(Z708\text{Hz}. \ \text{MSD-do.}) & \text{Ppm: } 3.82(3\text{H. s}), \ 4.53(2\text{H.}), \\ 4.58(2\text{H.}), \ 5.9(2\text{H.}), \\ 6.77(11\text{H.}d.)+8.11\text{Hz}), \ 6.59(-7.00(1\text{H.}n), \ 7.02(2\text{H.}d.)+8.11\text{Hz}), \\ 7.16(11\text{H.}d.)+8.11\text{Hz}), \ 7.45(2\text{H.}d.)+8.11\text{Hz}), \\ 7.81(2\text{H.}d.)+8.11\text{Hz}), \ 7.45(2\text{H.}d.)+8.11\text{Hz}), \\ 7.82(2\text{H.}d.)+8.11\text{Hz}), \ 7.46(2\text{H.}d.)+8.11\text{Hz}), \\ 7.92(2\text{H.}d.)+8.11\text{Hz}), \\ 7.94(2\text{H.}d.)+8.11\text{Hz}), \\ 7.94(2\text{H.}d.)+8.$ 

IR(KBr)cm-1: 3297,1630,1527,1505,1457,1256,1177,10 24,843,749.

【0155】実施例7

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(3, 4, 5 -トリメトキシベンゾイル) アミノメチル] ベンズアミド(表-1:化合物番号33)

mp. 208-210°C(dec.).

III NBR (27098fz. DMSD-66)  $\delta$  pper 3.71 (3H, s), 3.83 (6H, s), 4.55 (2H, d,  $\pm$ 5.98z), 4.85 (2H, br. s), 6.60 (1H, dd,  $\pm$ 7.38.11Hz), 7.57 (3H, d,  $\pm$ 8.75 (3H, d), 2Hz), 6.97 (1H, dd,  $\pm$ 8.68.11Hz), 7.16 (1H, d,  $\pm$ 8.1Hz), 7.26 (2H, s), 7.44 (2H, d,  $\pm$ 8.1Hz), 7.95 (2H, s), 7.95 (

IR(KBr)cm-1: 3267,1635,1582,1457,1237,1132,755.

【0156】実施例8

 $N-(2-r \le 1)$  N-(4-(N-(4-(N-(N-(3+1))))) N-(3+1) N-(3+1)

mp. 216-219°C(dec.).

III NNR(270Mfz, DRSD-d6) ∂ ppar 2, 98(6H, s), 4.51(2H, d, ±5.9Hz), 4.85(2H, br. s), 6.60(1H, dd, ±8.1, 8.1Hz), 6.7(2H, d, ±8.8kz), 6.97(1H, dd, ±7.3, 8.1Hz), 7.16(1H, d, ±7.3, 8.1Hz), 7.16(2H, d, ±7.3, 8.1Hz), 7.78(2H, d, ±8.8kz), 7.93(2H, d, ±8.1Hz), 8.77(1H, t, ±9.9kz), 9.63(1H, br. s), 7.93(2H, d, ±8.1Hz), 8.77(1H, t, ±9.9kz), 9.63(1H, br. s), 9.6

IR(KBr)cm-1: 3301,1632,1519,1457,1298,754. 【0157】実験例9

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(4-トリフルオロメチルベンゾイル) アミノメチル] ベンズアミド (表-1: 化合物番号42)

mp. 243-246℃.

1H NMR(270NHz, DMSO-d6) δ ppm: 4.58(2H,d,J=5.9Hz),

4.88(2H, br.s), 6.59(1H, dd, J=6.6,7.3Hz), 6.77(1H, d, J=8.1Hz), 6.94(1H, dd, J=5.9,6.6Hz), 7.16(1H, d, J=8.1 Hz), 7.45(2H, d, J=8.1Hz), 7.88(2H, d, J=8.8Hz), 7.95(2H, d, J=8.1Hz), 8.11(2H, d, J=8.1Hz), 9.38(1H, t, J=5.9Hz), 9.64(1H, br.s).

IR(KBr)cm-1: 3301, 1640, 1549, 1523, 1458, 1334, 1162, 11 20, 1070, 856, 750.

【0158】実施例10

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(4-カルボ キシベンゾイル)アミノメチル]ベンズアミド 塩酸塩 (表-1:化合物番号45の塩酸塩)

mp. (amorphous).

1H NMR(270MHz, DMSO-d6)  $\delta$  ppm: 4.58(2H,d,J=5.9Hz), 7.29-7.37(3H,m), 7.49(3H,d,J=8.1Hz), 8.02-8.06(6H,m), 9.36(1H,t,J=5.9Hz), 10.4(1H,br.s).

IR(KBr)cm-1: 3432(br.), 1718, 1637, 1542, 1499, 1303(br.), 1116, 1018, 757.

【0159】実施例11

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(4-メトキ シカルボニルベンゾイル)アミノメチル]ベンズアミド (表-1:化合物番号46)

mp. 204-209°C (dec.).

1H NMC/270MEz, DISD-dol ∂ ppm: 3.89(3H, s), 4.57(2H, d, J=5, 9Hz), 4.88(2H, rs), 6.60(1H, dd, J=6.6.7, 3Hz), 6.78(2H, d, J=7, 3Hz), 6.78(2H, dd, J=1, 5.6, 4.7, 3Hz), 6.79(2H, dd, J=1, 5.6, 4.7, 3Hz), 7.45(2H, d, J=8.1Hz), 7.95(2H, d, J=8.1Hz), 8.03(2H, d, J=8.3Hz), 8.07(2H, d, J=8.3Hz), 9.35(1H, t, J=5, 9Hz), 9.35(1H, t, J=5, 9Hz

IR(KBr)cm-1: 3287(br.),1721,1634,1281,1113,750,70

【0160】実施例12

 $N-(2-T \le 1)$   $N-(N-U \le 1)$ 

mp. 173-178°C (dec.)

18 NBC (270MHz. DNS)-d6) & ppm: 4.57(28, d, J=6,6Hz),
4.88(2B, br. s), 6.59(H, dd, J=7, 3, 8, 11tz), 6.77(H, d, J=8, 11tz), 6.59(H, dd, J=7, 3, 8, 11tz), 7.16(H, d, J=7, 3, 8, 11tz), 7.16(H, d, J=7, 3, 8, 11tz), 7.16(H, d, J=7, 3, 8, 11tz), 7.60-7.65(H, n), 7.93(2H, d, J=8, 11tz), 7.98-8.08(2H, n), 8.67(H, d, J=4, 44tz),
9.45(H, t, J=6, 6tt), 9.61(H, t, J=6, 6tt), 9.61(H,

IR (KBr) cm-1: 3330, 1656, 1634, 1523, 1456, 1294, 752.

【0161】実施例13

πp. 172-173℃.

1H NMR (270MHz, DMSO-d6) & ppm: 2.51 (3H, s), 4.57 (2H, d, J=6.6Hz), 5.0 (2H, br.s), 6.61 (1H, dd, J=7.3, 8.1Hz), 6.79 (1H, d, J=7.3Hz), 6.98 (1H, dd, J=7.3, 8.1Hz), 7.17

(1H, d, J=7.3Hz), 7.44(2H, d, J=8.1Hz), 7.43-7.49(1H, m), 7.84-7.90(2H, m), 7.94(2H, d, J=8.1Hz), 9.27(1H, t, J=5.9Hz), 9.64(1H, br.s).

IR(KBr)cm-1: 3331,1675,1634,1594,1523,1454,1307,12 92,750.

【0162】実施例14

N-(2-アミノフェニル)-4-(N-ニコチノイル アミノメチル)ベンズアミド(表-1:化合物番号7

mp. 193-196°C.

IR(KBr)cm-1: 3301,1639,1522,1457,1314,749,705. 【0163】実施例15

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(2-メチルニコチノイル)アミノメチル]ベンズアミド(表-1: 化合物番号141)

mp. 191-194°C(dec.).

IR(KBr)cm-1: 3261,1642,1523,1310,753.

【0164】実施例16

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(6-メチル ニコチノイル)アミノメチル]ベンズアミド(表-1: 化合物番号143)

mp. 186-190°C(dec.).

1H NMR (270Miz, DMSD-d6)  $\tilde{\sigma}$  ppus; 2. 36 (3H, s), 4.56 (2H, d, J=5, Miz), 4. 88 (2H, s), 6.60 (1H, dd, J=7, 4, 7. 8Hz), 6.78 (1H, d, J=7, 8Hz), 6. 97 (1H, dd, J=6, 9.6, 9Hz), 7. 16 (1H, d, J=7, 4Hz), 7. 37 (1H, d, J=6, 3Hz), 7. 45 (2H, d, J=6, 3Hz), 7. 45 (2H, d, J=6, 3Hz), 8. 9 (2H, s), 8. 13 (1H, dd, J=2, 0, 8. 3Hz), 8. 9 (1H, s), 9. 24 (1H, t, J=5, 9Hz), 9. 65 (1H, br. s), 1R (0B) (2H, J=6, 3Hz), 133 (2H, J=6, 3Hz), 1489, 1467, 1313, 75

1. 3502,1636,1602,1523,1489,1457,1313,

【0165】実施例17

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(2-クロロ ニコチノイル)アミノメチル]ベンズアミド(表-1: 化合物番号154)

mp. 176-178°C (dec.).

1H NMR(270MHz, DMSO-d6) & ppm: 4.54(2H,t,J=5.9Hz), 4.90(2H,br.s), 6.60(1H,ddd,J=1.5,7.3,7.3Hz), 6.78(1H,d,J=8.1Hz), 6.97(1H,ddd,J=1.5,7.3,7.3Hz), 7.18

(1H,d,J=8.1Hz), 7.48-7.54(3H,m), 7.94-7.99(3H,m), 8.49(1H,dd,J=2.1,5.1Hz), 9.23(1H,br.t,J=5.9Hz), 9.65(1H,br.s).

IR(KBr)cm-1: 3264, 1649, 1524, 1400, 1309, 751.

【0166】実施例18

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(6-クロロニコチノイル) アミノメチル] ベンズアミド (表-1: 化合物番号156)

mp. 205-208℃(dec.).

1H NBR (GZWBIZ, DMSO-do) & ppei: 5.57(2H, d, J=5.9Hz), 6.60(1H, dd, J=7.37, 3Hz), 6.78(1H, d, J=8.1Hz), f, 5.6 (IH, dd, J=7.3, 8.1Hz), 7.16(1H, d, J=8.1Hz), 7.45(2H, d, J=8.1Hz), 7.56(1H, d, J=8.1Hz), 7.95(2H, d, J=8.1Hz

IR(KBr)cm-1: 3318(br.), 2929, 1646, 1590, 1525, 1503, 14 54, 1108, 745.

【0167】実施例19

 $N-(2-r \le J)$ フェニル)-4-(N-J)コチノ イルア  $\le J$ メチル) ベンズア  $\le F$  (表-1: 化合物番号 183)

mp. 234-237°C (dec.)

18 MBR (270MHz, DMSO-d6) & pper 4.57(2H, t, J=5.9Hz), 4.88(2H, br. s), 6.59(1H, dd, J=6.6,7.3Hz), 6.78(1H, d, J=3.1Hz), 6.78(1H, d, J=7.3,7.3Hz), 7.16(1H, d, J=7.3,7.3Hz), 7.16(1H, d, J=7.3,7.3Hz), 7.85(2H, d, J=1.5,4.4Hz), 7.85(2H, d, J=6.6Hz), 9.41(1H, t, J=5.9Hz), 9.62(1H, br. s).

1R(08r)cm-1: 3298, 1646, 1550, 1525, 1457, 1304, 843,76

【0168】 実施例20

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(ビラジン-2-イル)カルボニルアミノメチル]ベンズアミド(表 -1:化合物番号191)

mp. 207°C(dec.).

0.695.

III NBC (270MEz. DNSO-do) & pope: 4.58(2H. d.).=5.9Hz), 4.88(2H. br. s.), 6.59(1H. d.).=7.31Hz), 6.77(1H. d., Jus. 3.Hz), 7.5(4)(1H. dod.).=1.5,7.3,8.1Hz), 7.5(2H. d., Jus. 3.Hz), 7.15(2H. d., Jus. 3.Hz), 7.35(2H. d., Jus

IR(KBr)cm-1: 3368(br.), 1657, 1524, 1455, 1295, 1023, 75

【0169】実施例21

 $N-(2-T \le J \ge J \ge N - (N-(5+T) \ge N - (2-TN) + N - (2-TN$ 

(表-1:化合物番号201)

up. 202-205°C(dec.).

1H NMR (270MHz, DMSO-d6)  $\delta$  ppm: 4.52(2H, t, J=5.9Hz), 4.88(2H, br.s), 6.60(1H, dd, J=6.6,7.3Hz), 6.78(1H, d,

J=8.1Hz), 6.97(1H,dd,J=7.3,8.1Hz), 7.15-7.18(2H,m), 7.43(2H,d,J=8.1Hz), 7.78(1H,d,J=4.4), 7.82(1H,d,J=3.7Hz), 7.95(2H,d,J=8.1Hz), 9.12(1H,br.t,J=5.9Hz), 9.62(1H,br.s),

IR(KBr)cm-1: 3306,1633,1523,1456,1297,750,716.

【0170】実施例22

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(フラン-2 -イル) カルボニルアミノメチル] ベンズアミド (表-1: 化合物番号205)

πρ. 197℃ (dec.).

[O 1 7 1 1 1H NMC(270Miz, DMSO-46) 5 Pps: 4.59(2H, d.J.=6.16L), 4.86(2H, ...), 5.59(1H, d.J.=6.6.6.Hz), 6.63(1H, d.J.=1.5,3.6Hz), 6.78(1H, d.J.=1.8,1Hz), 6.96(1H, d.J.=1.73,6.6Hz), 7.10-7.20(2H, n.J.=8.1Hz), 7.96(1H, n.J.=8.1Hz), 7.96(1H, n.J.=8.1Hz), 7.96(1H, n.J.=8.1Hz), 7.90(1H, n.J.=8.1Hz), 7.90(1H, n.J.=8.1Hz), 7.90(1H, n.J.=8.1Hz), 9.00(1H, n.J.=8.1Hz), 9.00(1H, n.J.=8.1Hz), 9.00(1H, n.J.=8.1Hz), 9.00(1H, n.J.=8.1Hz), 9.00(1H, n.J.=8.1Hz), 9.96(2H, n.J

IR(KBr)cm-1: 3245,1651,1573,1545,1323,1241,745. 【0172】実施例23

N-(2-アミノフェニル) -4-[N-(ピロール-2-イル) カルボニルアミノメチル] ベンズアミド (表 -1:化合物番号209)

mp. 216-220°C (dec.)

IH NMR (270Miz, DMSD-d6) & ppm: 4.50 (23l, d, J=5, 9hz), 4.88 (2lh, br. s), 6.10 (1lh, dd, J=2, 1, 5, 9hz), 6.59 (1lh, d, J=7, 3, 7, 3ll), 6.77 (1lh, dd, J=1, 5, 8, 1lhz), 6.84 fc.88 (2lh, s), 6.97 (1lh, dd, J=1, 5, 7, 3, 8, 1lhz), 7.16 (1lh, d, J=7, 3kz), 7.41 (2lh, d, J=8, lhz), 7.94 (2lh, d, J=8, 1lhz), 8.62 (1lh, br. t, J=5, 9hz), 9.62 (1lh, br. t, J=5, 9hz)

【0173】実施例24

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(1-メチル-1H-ピロール-2-イル) カルボニルアミノメチル] ベンズアミド (表-1:化合物番号210)

 $\begin{array}{lll} \mbox{H NMR}(270\mbox{Miz}, \mbox{DRSO}-d6) \mbox{ $\delta$ ppm: 3.84(3H, s), 4.46(2H, d, J=5)\mbox{Hz}, 4.86(2H, r.s), 6.03(H), dd, J=2, 1, 4, H)\\ 2.6, 569(H, dd, J=8, 1.8, Hz), 6.77(H, d, J=8, Hz), 6.84-6.97(2H, m), 7.16(1H, d, J=7.3Hz), 7.41(2H, d, J=7.3Hz), 7.41(2H, d, J=7.3Hz), 7.92(2H, d, J=8.1Hz), 8.61(1H, t, J=5.9Hz), 9.62(H), br. s), \\ \end{array}$ 

IR(KBr)cm-1: 3325(br.),1630,1551,1520,1507,1324,12 65,1154,740.

【0174】実施例25

mp. 177 179°C (dec.).

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(イソオキサ ゾール-5-イル) カルボニルアミノメチル] ベンズア ミド(表-1: 化合物番号212)

mp. 183-185°C(dec.).

1H NMR(270MHz, DMSO-d6) & ppm: 4.53(2H,d,J=6.6Hz), 4.89(2H,br.s), 6.60(1H,dd,J=7.3,7.3Hz), 6.78(1H,d, J=7.3Hz), 6.97(1H,dd,J=7.3,8.1Hz), 7.12(1H,d,J=2.1 Hz), 7.16(1H,d,J=8.1Hz), 7.44(2H,d,J=8.1Hz), 7.95 (2H,d,J=8.1Hz), 8.76(1H,d,J=1.5Hz), 9.61(1H,t,J=5.9Hz), 9.64(1H,br.s).

IR(KBr)cm-1: 3278(br.),1636,1576,1522,1458,1220,74

#### 【0175】宴辦例26

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(3-メチル イソチアゾール-5-イル)カルボニルアミノメチル] ベンズアミド(表-1: 化合物番号213)

щр. 168-169℃.

III NBC (270Hiz. DISO-6d) 5 pper: 2.47(3H, s), 4.54 (2H, d.)45-5 (Hz), 4.89 (2H, br. s), 6.60 (H, dd, ±7-3, 7.3H z), 6.73 (H, dd, ±7-1, 7.3, 8. Hr z), 7.17 (H, d, ±7-3, 18z), 7.44 (2H, d, ±8-1Hz), 7.73 (1H, s), 7.54 (2H, d, ±8-1Hz), 9.44 (H, t, ±5, 9Hz), 9.64 (HI, tr. s), 7.54 (2H, d, ±8-1Hz), 7.73 (1H, br. s), 9.44 (HI, t, ±5, 9Hz), 9.64 (HI, tr. s), 9.64 (

IR(KBr)cm-1: 3310,1637,1503,1294,751.

### 【0176】実施例27

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(イミダゾール-4-イル)カルボニルアミノメチル]ベンズアミド(表-1:化合物番号214)

mp. (amorphous).

 $\begin{array}{ll} 11 \text{ NBC-COMEZ}, \ \text{DNSD-GO} \ \text{S} \ \text{ pps: } 4.49 (2H, d, J=6.4Hz), \\ 4.87 (2H, br. s), \ 6.59 (1H, dd, J=6.94, b), \ 6.77 (1H, d, J=6.9Hz), \ 6.56 (1H, dd, J=6.94, b), \ 7.16 (1H, d, J=6.9Hz), \ 7.44 (2H, d, J=6.9Hz), \ 7.62 (1H, br. s), \ 7.73 (1H, br. s), \ 7.73 (1H, br. s), \ 7.50 (2H, d, J=6.9Hz), \ 8.56 (1H, br. t, J=6.4Hz), \ 9.61 (1H, s), \ 12.5 (1H, br. s), \ 7.82 (1H, br. s), \ 7.$ 

IR(KBr)cm-1: 3278(br.), 1636, 1576, 1522, 1458, 1220, 74

#### 【0177】寒肺例28

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(3-アミノ フェニル) アセチルアミノメチル] ベンズアミド (表-1:化合物番号23の化合物)

### пр. 171-176℃

1H NMR(270MHz, DMSO-d6)  $\delta$  ppm: 4.34(2H,d,J=5.9Hz), 5.24(4H,br.s), 6.48-6.63(4H,m), 6.78-6.81(1H,m), 6.94-7.00(2H,m), 7.18(1H,d,J=8.1Hz), 7.34(2H,d,J=8.1Hz), 7.92(2H,d,J=8.1Hz), 8.50(1H,t,J=5.9Hz), 9.61(1H,s).

## 【0178】実施例29

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(ビリジン-3-イル)アセチルアミノメチル]ベンズアミド(表-1:化合物番号74)

## mp. 127°C.

1H NMR (270MHz, DMSO-d6) & ppm: 3.84 (2H, s), 4.40 (2H, d, J=5.8Hz), 7.15-7.29 (3H, m), 7.37 (1H, d, J=6.6Hz), 7.43 (2H, d, J=8.8Hz), 7.96 (1H, m), 7.98 (2H, d, J=8.8Hz), 8.40 (1H, d, J=8.8Hz), 8.79-8.87 (3H, m), 10.20 (1H, s),

#### 【0179】寒腑例30

N- (2-アミノフェニル) -4- [N- [3- (ビリ ジン-3-イル) プロピオニル] アミノメチル] ベンズ アミド (表-1: 化合物番号75の化合物)

mp. 183-186°C.

IH NMR(270Miz, DMSD-46)  $\delta$  ppm: 2.51(2H, t, J=7, 3Hz), 2.88(2H, d, J=7, 3Hz), 4.37(2H, d, J=5, 9Hz), 4.89(2H, b r.s.), 6.60(1H, dd, J=7, 3.8.1 Hz), 6.78(1H, d, J=8, 1Hz), 6.97(1H, ddd, J=1, 5, 7, 3.8.1 Hz), 7.16(1H, d, J=8, 1Hz), 7.23(2H, d, J=8, 8Hz), 7.28-7.33(1H, n), 7.63(1H, d, J=8, 1Hz), 7.89(2H, d, J=8, 1Hz), 8.41-8.45(3H, n), 9.62(1H, br. s).

IR(KBr) cm-1: 3407,3313,1640,1552,1522,1456,1309,74

## 【0180】実施例31

N-(2-アミノフェニル) -4-[N-[4-(ビリ ジン-3-イル) -1, 4-ジオキソブチル] アミノメ チル] ベンズアミド (表-1: 化合物番号100)

πp. 145-147°C(dec.).
1H NNR(270MHz, DMSO-d6) δ ppm: 2.37-2.50(2H,m), 2.6

2-2.68(2H, m), 4.13(2H, s), 4.86(2H, s), 6.56-6.61(1 H, m), 6.76-6.79(1H, m), 6.94-6.99(1H, m), 7.10-7.39 (4H, m), 7.43-7.46(1H, n), 7.78(2H, d, J=8.1Hz), 8.60-8.64(1H, m), 9.58(1H, s).

IR(KBr)cm-1:3348, 1691, 1655, 1534, 1508, 1458, 1395, 1315, 1083, 746.

### 【0181】実施例32

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(5-クロロ ビリジン-3-イル)オキシアセチルアミノメチル]ベ ンツアミド(表-1:化合物番号158) ID. 199-201で.

IH NBR (270Miz. 1MSD-66) & ppm: 4.43 (2H. d., J=6.6Hz), 4.75 (2H. s), 4.87 (2H. r.), 6.60 (IH. dd., J=7.3, 8.1Hz), 5.67 (3H. d., J=8.1Hz), 6.97 ((H. d., J=7.3, 8.1Hz), 7.16 (1H. d., J=8.1Hz), 7.37 (2H. d., J=8.1Hz), 7.59 (1H. d., J=2.2Hz), 7.39 (2H. d., J=8.1Hz), 8.25 (IH. d., J=1.5Hz), 8.18 (IH. t., J=6.6Hz), 9.66 (IH. s)

IR (KBr) cm-1:3288, 3058, 1675, 1633, 1523, 1457, 1314, 91 2, 755.

#### 【0182】実施例33

N-(2-アミノ-5-メトキシフェニル) -4-[N -(ピリジン-3-イル) オキシアセチルアミノメチル] ベンズアミド(表-1:化合物番号175)

## mp. 141-144°C.

11 NMC(270MEz. DMSO-06) & ppn: 3.66(3H, s), 4.43(2H, d, J=5.9Hz), 4.49(2H, br. s), 4.68(2H, s), 6.62(1H, dd, J=2.9, 8.8Hz), 6.75(1H, d, J=4.8Hz), 6.97(1H, d, J=2.2Hz), 7.37(4H, m), 7.92(2H, d, J=8.8Hz), 8.21(1H, dd, J=1.54, dHz), 8.35(1H, d, J=2.7Hz), 8.81(1H, s), 9.65(1H, s),

### 【0183】実施例34

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-[3-(ピリ ジン-3-イル)-1、3-ジオキソプロピル]アミノ メチル]ベンズアミド(表-1: 化合物番号98)

IR(KBr)cm-1:3282,1690,1645,1527,1421,1314,1217,102 8.994,911,753,701

### 【0184】実施例35

 $N-(2-T \le J > T \le J$ 

#### mp. (amorphous).

18 MB (270MHz, DKSO-db) & ppen: 3.77(2H, d. +6. fdhz), 4.37(2H, d.) 4.5 Mg2), 4.87(2H, br.; s), 6.27(1H, t., ±-5, lbz), 6.60(1H, d.), ±-7.3, 7.3Hz), 6.78(1H, d.), ±-8.1Hz), 7.79(1H, d.), ±-8.1Hz), 7.79(1H, d.), ±-8.1Hz), 7.79(1H, d.), ±-4.4Hz), 7.1E(1H, d.), ±-4.4Hz), 7.1E(1H, d.), ±-4.4Hz), 7.1E(1H, d.), ±-4.4Hz), 7.81(1H, d.), ±-7.81(1H, d.), ±-8.8Hz), 1.91(1H, d.), ±-8.8Hz), 1.91(1H,

IR(KBr)cm-1:3350,1658,1525,1502,1314,750.

#### 【0185】寒鯨倒36

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(2-アミノ チアゾール-4-イル)アセチルアミノメチル]ベンズ アミド(表-1:化合物番号220)

### mp. (amorphous).

H. Neg. (270 Miz.) DNSO-46) ∂ pper: 3.34(2H, s), 4.35(2H, d, J=5.912), 4.87(2H, s), 6.25(1H, s), 6.59(1H, dd, J=7.3, 7.3.432), 6.78(1H, d, J=7.3), 6.87(2H, s)), 6.97(2H, s)), 6.97(2H, d, J=7.3), 7.31(2H, d, J=7.3), 6.97(2H, d, J=7.3), 7.31(2H, d, J=7.3), 7.31(2H, d, J=7.3), 7.31(2H, d, J=7.3), 7.32(2H, d, J=8.1Hz), 8.44(1H, t, J=5.9Hz), 9.62(1H, s).

#### 【0186】実施例37

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(キノリン-6-イル) カルボニルアミノメチル] ベンズアミド(表-1:化合物番号231)

### mp. 209-210℃.

IR (KBr) cm-1:3301, 1640, 1614, 1545, 1496, 1312, 910, 853, 745

#### 【0187】 実施例38

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(フロ[3, 2-b] ピリジン-2-イル) カルボニルアミノメチル] ベンズアミド(表-1:化合物番号233)

## mp. 191°C(dec.).

1H NMR(270Mlz, DMS0-d6)  $\delta$  ppm: 4.58(2H, d, J=5.9Hz), 4.88(2H, s), 6.57-6.62(1H, m), 6.76-6.79(1H, m), 6.79-6.79(1H, m), 6.79-6.79(1H, m), 7.7-4.59(1H, m), 7.57-2.5(2H, d), 1-8.112), 8.13(1H, d, J=8.8Hz), 8.63(1H, d, J=8.9Hz), 9.54(1H, t, J=5.9Hz), 9.64(1H, t,

IR (KBr) cm-1:3406, 1662, 1529, 1507, 1420, 1313, 1209, 113 9,1170, 1139, 924, 741.

# 【0188】実施例39

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(フロ[2, 3-c] ピリジン-2-イル) カルボニルアミノメチル] ベンズアミド(表-1: 化合物番号234)

## mp. 210℃(dec.).

1H NMR\_CZOWEZ, DMSO=06) & ppm: 4.58(2H, J=6.6Hz), 4.87(2H, s), 6.57-6.62(1H, s), 6.76-6.79(1H, s), 6.93-6.99(1H, s), 7.14-7.17(1H, s), 7.47(2H, d), 7.84.1Hz), 7.66(1H, s), 7.82(1H, d, J=4.4Hz), 7.96(2H, d, J=3.1Hz), 8.48(1H, d, J=5.1Hz), 9.06(1H, s), 9.60-9.64(2H, s).

IR(KBr)cm-1:3320, 1653, 1632, 1598, 1457, 1424, 1308, 118 7, 1033, 853, 749.

# 【0189】実施例40

N-(2-ヒドロキシフェニル)-4-[N-[3-(ピリジン-3-イル)プロピオニル]アミノメチル] ベンズアミド(表-1:化合物番号125)

#### mp. (amorphous).

IR(neat)cm-1:3276,1645,1614,1536,1509,1435,1415,13 85,1333,1280,1247,1091,737.

## 【0190】実施例41

N-(2-tドロキシフェニル) -4-[N-(t]リジン-3-4ル) オキシアセチルアミノメチル] ベンズアミド(表-1: 化合物番号93)

#### mp. (amorphous).

 $\begin{array}{lll} \text{ $1$H$-MWR (270MHz, DMSO-d6): 4.43 (2H, d, J=6.6Hz), 4.69 (2}\\ \text{ $H,s$), $6.83 (H, t, J=6.6Hz), $6.91 (H, d, J=8.1Hz), $7.68 (H, d, J=6.6Hz), $7.82 (2H, d, J=8.1Hz), $8.21 (H, d, J=4.4Hz), $8.35 (H, d, J=2.2Hz), $8.81 (H, t, J=6.6Hz), $9.4 (8(H,s), 9.75 (H,s). \end{array}$ 

1R(KBr)cn-1:3399,1664,1535,1236,1064. 【0191】実施例42

N-(2-ヒドロキシフェニル)-4-[N-(ピリジ ン-3-イル) アセチルアミノメチル マンズアミド (表-1:化合物番号117)

mp. 201-202°C.

1H NMR (270MHz. DMSO-d6) δ ppm: 3.56(2H,s), 4.37(2H, d, J=5.9Hz), 6.83(1H, ddd, J=1.5, 8.1, 8.1Hz), 6.92(1H, br. d, J=8.1Hz), 7.03(1H, ddd, J=1.5, 8.1, 8.1Hz), 7.34(1 H, dd, J=3.7, 8.1Hz), 7.37 (2H, d, J=8.1Hz), 7.70 (2H, d, J =8.1Hz), 7.91 (2H, d, J=8.1Hz), 8.45 (1H, br, d, J=3.7H z), 8.49(1H,s), 8.73(1H,t,J=5.9Hz), 9.47(1H,s), 9.

1R(KBr)cn=1:3272,3067,1661,1647,1598,1536,1455,133 4,1288,1194,1024,742.

【0192】 実飾例43

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(ピリジン-3-イル) オキシアセチル-N-[3-(ピリジン-3 -イル) プロピル] アミノメチル] ベンズアミド (表-1:化合物器号91)

mp. (amorphous).

1H NMR (270MHz, DMSO-d6) δ ppm: 1.77-1.93(2H, m), 2.5 0-2.63(2H,m), 3.16-3.30(2H,m), 4.63(1.2H,s), 4.71 (0.8H,s), 4.88(1.2H,s), 4.95(0.8H,s), 5.05(2H,s), 6.57-6.63(1H, m), 6.77-6.79(1H, m), 6.94-7.00(1H, m), 7.11-7.42(5H, m), 7.58-7.64(1H, m), 7.92-8.02(2H, m), 8.15-8.43(5H,m), 9.65(0.6H,s), 9.69(0.4H,s), (回

転異性体の混合物) 【0193】実施例44

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-メチル-N-(ピリジン-3-イル) オキシアセチル] アミノメチル ベンズアミド (表-1:化合物番号92) mp. 117-120°C.

1H NMR (270MHz, DMSO-d6) δ ppm: 2.84 and 2.99(total 3H,s), 4.60 and 4.69(total 2H,s), 4.90(2H,br.s), 4.99 and 5.08(total 2H.s), 6.60(1H,dd,J=7.3.8.1H z), 6.78(1H.d, J=8.1Hz), 6.97(1H.dd, J=7.3.7.3Hz). 7.16(1H, d, J=7.3Hz).7.30-7.43(4H,m), 7.95 and 8.01 (total 2H, d, J=8.1Hz), 8.17(1H, d, J=4.4Hz), 8.31(1H, d.J=2.9Hz), 9.65 and 9.68(total 1H, br.s), (回転器 性体の混合物)

1R(KBr)cm-1:3298.1665,1501.1425.1310,1276,1254,107 8,799,746,703.

【0194】実施例45

N- (2-アミノフェニル) -4- [N- (ピリジン-3-イル) オキサモイルアミノメチル] ベンズアミド (表-1:化合物番号95)の合成

(45-1) N-(ピリジン-3-イル)オキサミン 酸エチルエステル388mg (2mmo1)と実施例1 の工程 (1-4) で得られた化合物638mg (2mm

01)をエタノールに溶解し、40~50℃に2.5時 間加熱撹拌した。析出した結晶をろ取し、エタノール2 配とエチルエーテル3m1で洗浄した。得られた結晶を 乾燥し、N-[2-(N-tert-ブトキシカルボニ ル) アミノフェニル] -4-[N-(ビリジン-3-イ ル) オキサモイルアミノメチル] ベンズアミド724m g (収率74%)を得た。

1H NMR(270MHz, DMSO-d6) δ ppm: 1.44(9H,s), 4.49(2H. d, J=5.9Hz), 7.10-7.30(2H, n), 7.35-7.57(5H, n), 7.93 (2H, d, J=8.1Hz), 8.21 (1H, br. d, J=5.1Hz), 8.35(1H, dd. J=1.5,5.1Hz), 8.68(1H, br.s), 9.00(1H, d, J=2.9Hz), 9.70(1H,t,J=5.9Hz), 9.82(1H,s), 10.98(1H,br.s). 【0195】(45-2) 工程(45-1)の化合物 720mgをメタノール8m1に懸濁し、4規定塩酸-ジオキサン溶液8m1を加えた。3時間撹拌し、 発水酸

化ナトリウム水溶液へあけアルカリ性とした後、析出し た結晶をろ取した。得られた結晶をTHF/メタノール =1/1で再結晶し、目的物280mgを得か。

mp. 254-258°C (dec.)

1H NMR (270MHz, DMSO-d6) δ ppm: 4.67 (2H, d, J=5, 9Hz). 4.89(2H,br.s), 6.59(1H,dd,J=7.3Hz), 6.77(1H,d,J=8. 1Hz), 6.97(1H, dd, J=6.6, 7.3Hz), 7.16(1H, d, J=8.1Hz), 7.38-7.44(1H, m), 7.43(2H, d, J=8.1Hz), 7.95(2H, d, J= 8.1Hz), 8.18-8.24(1H,m), 8.34(1H,dd,J=1.5,4.4Hz). 9.00(1H,d,J=2.1Hz), 9.63(1H,s), 9.69(1H,br.t,J=6.6 Hz), 10,97(1H.br.s).

IR(KBr, cm-1):3312,3270,1663,1636,1521,1312,1296,10 19

【0196】実施例46

N- (2-アミノフェニル) -4- [N- (ピリジン-3-イル) オキシアセチルアミノメチル] ベンズアミド (表-1:化合物番号61)の合成

(46-1) 水素化ナトリウム (60%油状懸濁) 22g(5.5mmol)のDMF(2ml)懸濁 液に、3-ヒドロキシピリジンO. 48g (5.0mm 01)のDMF(2m1)溶液を室温で滴下した後、1 時間攪拌した。得られた褐色溶液を氷冷した後、ブロモ 酢酸 tert-ブチルエステル0.81m1(5.5 mmo1)を加え、氷冷下で1時間、室温で2時間撹拌 した。水を加えた後、酢酸エチルで抽出した。有機層を 飽和食塩水で洗浄後、乾燥、溶媒を留去して得られた残 渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (クロロホル ム:酢酸エチル=5:1)で精製することにより、3-ピリジルオキシ酢酸 tert-ブチルエステルO.3 4g(収率32.5%)を無色油状物として得た。 1H NMR(270MHz, CDC13) δ ppm: 1.49(9H,s), 4.56(2H, s), 7.18-7.24(2H,m), 8.26(1H,dd,J=1.5,3.6Hz), 8.32 (1H, d, J=2, 9Hz).

【0197】(46-2) 工程(46-1)の化合物 0.14g(0.67mmol)のジクロロメタン(2

m 1)溶解にトリフルオで的側2 m 1 を加えて楽型で3 時間操作した。溶媒を留ました後、ジイソアロビルエーテルを加え、が出した固体を呼吸、乾燥することによ り、3 ーピリジルオキン部繰りリフルオロ部線盤 0.1 5 g (原準83、8%) を被乗し動体として得た。 1H Net (270Mtz. DMSO-46) δ ppa: 4.86(2H.s), 7.57(1H, dd. J-4.4.8.1Hz), 7.67(1H, ddd. J-1.5, 1.5.8 Hz), 8.3, (1H, d.1.5.8 J.8. & 46(1H, d.1-2, 1.1.8), 13.00(1H, br.

s).

【0198】(46-3) 工程(46-2)の化合物 100mg(0.37mmo1)および実施例1の工程(1-4)で得られた化合物255mg(0.75mmo1)のジクロコメラン(5m1)懸語液にトリエチルアミン0.14m1(1.0mmo1)を加え、米冷した、米冷下2-クロコー1、3-ジメチルイミゲリリーウムクロライド140mg(0.83mmo1)のジクロコメラン(6m1)溶液を加え、整温まで昇温させなが57時間脱井した後、速温で吸湿した、水および態和変速水を加えた後、クロコホルムで抽出した、水および

[0199] 有機用を増加収速水で洗浄後、乾燥、溶媒を留まして得られた残渣をシリカゲルカラムワロットグラフィー(耐酸エチル:メタノール=10:1)で精製することにより、N-[2-(N-tert-ブトキシカルボニル)アミノフェニル]-4-[N-(ピリジン-3-イル)オキンアセチルアミノメチル]ペンズアミり、37g(度重的)を無色油状物として得た。即・15年1575で

1H NMR(270MHz, CDC13) δ ppm: 1.52(9H,s), 4.62(2H, s). 4.63(2H.d.J=7.3Hz),6.76(1H.br.s), 6.90-7.00(1 H,br.s), 7.15-7.35(5H,m), 7.40(2H,d,J=8.1Hz),7.82 (1H,d,J=8.1Hz), 7.95(2H,d,J=8.1Hz), 8.32(1H,dd,J= 2.1,4.4Hz), 8.37(1H,d,J=2.8Hz), 9.20(1H,br.s). 【0200】(46-4) 工程(46-3)の化合物 175mg (0.37mmol) のジオキサン (2m 1) -メタノール (2 m 1) 溶液に、4 規定塩酸-ジオ キサン(2m1)を加えて室温で2時間撹拌した。飽和 重曹水を加えた後、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽 和食塩水で洗浄後、乾燥、溶媒を留去して得られた残渣 にメタノールおよびジイソプロピルエーテルを加え、析 出した固体を沪取、乾燥することにより、N-(2-ア ミノフェニル) -4-[N-(ピリジン-3-イル)オ キシアセチルアミノメチル] ベンズアミド90mg (収 率64.6%)を乳白色固体として得た。

1H NMC(ZOMHz, DMSD-do)  $\delta$  ppar: 4.42(2H, d., J=5.9Hz), 4.69(2H, s), 4.89(2H, s), 4.89(2H, s), 8.6.59(1H, dd, J=7, 3, 8.1H z), 6.78(1H, d., J=6, 1Hz), 6.79(1H, d., J=6, 7, 78Hz), 7.16(1H, d., J=7.3Hz), 7.33-7.39(4H, n), 7.92(2H, d., J=8.1Hz), 8.21(1H, d., J=1, 5.4.4Hz), 8.35(1H, d., J=2.9H z), 8.80(1H, br. t, J=5.9Hz), 9.63(1H, br. s), 1R(0Br)cent: 3307.1672.1631,1523,1496,1429,1229,12

31,803,756.

【0201】実練例47

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-[2-(ピリ ジン-3-イル) オキシ] プロピオニルアミノメチル] ベンズアミド (表-4:化合物器号3)の合成 【0202】(47-1) 水素化ナトリウム(60% 油状懸濁) 1.20g(30.0mmol)の乾燥DM F(10ml)懸濁液に、室温で3-ヒドロキシビリジ ン2.85g(30mmo1)の乾燥DMF(10m 1)溶液を40℃以下になるようにしながら流下した 後、室温で90分間撹拌した。氷冷下内温を5~10℃ に保ちながら2-プロモプロピオン酸 tert-ブチ ルエステル6.28g(30mmol)の乾燥DMF (10ml)溶液を徐々に滴下した後、室温まで昇温さ せながら4時間撹拌した。飽和重曹水を加えて中和した 後、酢酸エチルで抽出した。有機層を、水、飽和食塩水 で洗浄後、乾燥、溶媒留去して得られた残渣をシリカゲ ルカラムクロマトグラフィー ( n -へキサン : 酢酸エチ ル=2:1)で精製することにより2-(ピリジン-3 -イル) オキシプロピオン酸 tert-ブチルエステ ル 4.15g(収率62%)を茶色油状物として得 た.

H-NMR(270MHz, CDC13) δ ppm: 1.44(9H,s), 1.61(3H,d, J=7.3Hz), 4.66(1H,q,J=7.3Hz), 7.13-7.23(2H,m) 8.24 (1H,dd,J=1.5,4.4Hz), 8.29(1H,d,J=2.1Hz).

 ルアミノ) フェニル] -4-[N-[2-(ピリジン-3-イル) オキシブロピオニル] アミノメチル] ベンズ アミド1.64gを1,3-ジメチル-2-イミダゾリ ノンとの混合物として得た。

1H-NMR (270MHz, CDC13) & ppn: 1.51 (9H, s), 1.64(3H, d, J=7.3Hz), 4.54(2H, m), 4.78 (1H, q, J=6.6Hz), 6.87 (2H, b, r.s), 7.13-7.30(6H, m), 7.81 (1H, d, J=7.3Hz), 7.90 (2H, d, J=8.1Hz), 8.29 (1H, dd, J=1.5, 4.4Hz), 8.33 (1H, d, J=2.1Hz), 9.22 (1H, br.s), 7.90 (2H, dd, J=1.5, 4.4Hz), 8.33 (1H, d, J=2.1Hz), 9.22 (1H, br.s), 7.90 (2H, dd, J=1.5, 4.4Hz), 8.33 (1H, d, J=2.1Hz), 9.22 (1H, br.s), 9.22 (1H, br.s), 9.32 (1H, d, J=2.1Hz), 9.22 (1H, br.s), 9.32 (1H, d, J=2.1Hz), 9.22 (1H, br.s), 9.32 (1H, d, J=2.1Hz), 9.32 (1H, d, J=2

【0205】(47-4) 工程(47-3)で得た化合物1.64変とジオキウン(10ml) - メタノール(4ml)に溶解した。強加「4枚生態をジオキウン溶液(10ml)を加え、空間開発中した。他和重音水を加え中和した後、耐酸エチルで抽出した。他和重音水を加え中和した後、耐酸エチルで抽出した。他和重音水とカールとはびジイツでロビルエーテルを加え、折出した固体を浮取、乾燥することにより、Nー(2-アミノフェニル)-4-N/10ドンステスール)オシブロビオニルアミノメチル3ペンズアミド0.71g(2stepsで製革60.5%)を白色固体として得た。

[0206] mp. 171-173°C(dec.).

 $\begin{array}{lll} \text{H-MR}\left(\text{ZOMHz}, \text{DNSO-d6}\right) \, \delta \, \text{ppm:} 1.51(3\text{H}, \text{d}, \text{J=6}, 6\text{Hz}) \, , \, \\ 36(2\text{H}, \text{d}, \text{J=5}, 9\text{Hz}) \, , \, 49(2\text{Hz}, \text{br.sp}) \, , \, 4.90(4\text{Hz}, \text{t}, \text{J=6}, 6\text{Hz}) \\ 2\text{h} \, \cdot 6.60(1\text{H}, \text{dd}, \text{J=6}, 6, 7.3\text{Hz}) \, , \, 6.76(1\text{Hz}, \text{J=7}, 3\text{Hz}) \, , \, 7.26(1\text{Hz}, \text{J=7}, 3\text{Hz}) \\ 6.97(1\text{H}, \text{dd}, \text{J=6}, 6, 7.3\text{Hz}) \, , \, 7.15(1\text{Hz}, \text{d}, \text{J=7}, 3\text{Hz}) \, , \, 7.27(2\text{Hz}, \text{d}, \text{J=6}, 1\text{Hz}) \\ 8.32(1\text{Hz}, \text{d}, \text{J=9}, 2, \text{SHz}) \, , \, 8.32(1\text{Hz}, \text{d}, \text{J=1}, \text{SHz}) \\ 8.82(1\text{Hz}, \text{t}, \text{J=5}, \text{SHz}) \, , \, 9.63(1\text{Hz}, \text{rs}). \end{array}$ 

【0207】実施例48

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(ビリジン-3-イル)メトキシカルボニルアミノメチル]ベンズアミド(表-1:化合物番号82)の合成

(48-1) 3-ビリジンメタノール38.4mg (3.52mmol)を5m1の砂能下HFに溶解し、 N, N'-カルボニルジイミシゾール523mg (3. 22mmol)を歪温で加えた、1時間競拌した後、実施到1の元程(1-4)の恰約1.0g(2.93mmol)の乾度THF溶液6m1を加えた。

mo 1) の乾燥THF溶液 6 m I を加えた。
【02 08 】 室温で一夜放電後、クロコホルム 1 0 0 m I を加え、水 2 0 m I で 3 間影や P.た。ついで 乾和食塩 水で洗浄後、無水碗酸マグネシウムで乾燥した。治療を 浸圧留玄後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー (クロコホルム:メタノールー 3 0:1) で 特製し、Nー [2-(Nーtertーブトキシカルボニル) アミノフェニル ] ー4-(Nー(ビリジンー3-イル) メトキシカルボニルアミノメチル] ベンズアミド1、2 7 gをアモルファスス球間体として得た(定量的)。

1H NMR(270MHz, CDC13)δppm: 1.51(9H,s), 4.45(2H,d, J=5.9Hz), 5.16(1H,s),7.10-7.50(7H,m), 7.70(1H,d,J= 8.1Hz), 7.80(1H,d,J=7.3Hz), 7.93(1H,d,J=8.1Hz), 8. 57(1H,d,J=4.4Hz), 8.63(1H,s), 9.17(1H.s).

【0209】(48-2) 工程(48-1)の化合物 1.2g(2.8mmo1)をメタノール10m1に海解した、4規定施費・ジオキウン溶液20m1を加え、空温で1.5時間照射した。希水酸化トリウム水溶液にあけた後、クロロホルム60m1で3回抽出た。動れ塩塩水で2回液滑後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、繊髄1での、88gの結晶を得た。ついてエタノール16m1で再結晶を行い、N-(2-アミノフェール)-4-[N-(ビリジン-3-イル)メトキシカルボニルアミノメキル]ベンズアミド668mg(収率73%)を得た。

[0210] mp. 159-160°C.

III NMR(270Mfz, DMSD-66) ∂ ppu: 4.28(2H, d, J=5, 9Hz), 4.85(2H, s), 5.10(2H, s), 5.60(1H, s, J=7, 3Hz), 6.78(1H, s, J=7, 3Hz), 6.78(1H, s, J=7, 17, 17, 14H, d, J=8Hz), 7.76(1H, s, J=8Hz), 7.76(1H, s, J=8Hz), 7.90(2H, s), 7.76(1H, d, J=8Hz), 7.99(2H, s), 7.96(2H, d, J=8Hz), 7.96(2H, s), 18.00Pr)cm=1: 3295, 1648, 1544, 1508, 1457, 1309, 1183, 74

実施例48と同様の方法により、実施例49から実施例87の化合物を合成した。以下に、化合物の融点(mp.)、1H NMR、IRの測定値を示す。

【0211】実施例49

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(ベンジルオ キシカルボニル)アミノメチル]ベンズアミド(表-1:化合物番号11) 11:174-178°C.

1H NMR(270MHz, DMSO-d6) & ppm: 4.28(2H, d, J=5, 9Hz), 4.89(2H, br. s), 5.06(2H, s), 6.59(1H, dd, J=7.3, 8.1Hz), 6.77(1H, dd, J=7.3, 8.1Hz), 7.16(1H, d, J=7.3Hz), 7.30-7.40(6H, m), 7.93(3H, m), 9.63(1H, s), 6.51(1H, s), 7.93(3H, m), 9.63(1H, s), 9.63(1H

IR(KBr)cm-1: 3332,1687,1652,1536,1456,1279,747. 【0212】寒極例50

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(4-(イミ ダゾール-1-イル) ベンジル) オキシカルボニルアミ ノメチル] ベンズアミド(表-1:化合物番号47) mp. 195-198°C.

III NBR(Z70MEz. DMSD-6-0) & ppm: 4.29(2H, d, J=6.6Hz), 4.88(2H, s), 5.10(2H, s), 6.60-6.63(1H, u), 6.78(1H, d, J=6.1Hz), 6.97(1H, t, J=7.3Hz), 7.11(1H, s), 7.16(1H, d, J=7.3Hz), 7.37(2H, d, J=8.1Hz), 7.49(2H, d, J=8.8Hz), 7.62(2H, d, J=8.1Hz), 7.74(1H, s), 7.592-7.96(3H, u), 8.25(1H, s), 9.62(1H, s), 9.62(1H, s)

【0213】実施例51

N- (2-アミノフェニル) -4- [N- (ビリジン-2-イル) メトキシカルボニルアミノメチル] ベンズア ミド (表-1: 化合物番号171) mp. 166-167°C.

1H NMR (270MHz, DMSO-d6) δ ppm; 4.30(2H, d, J=5.9Hz). 4.88(2H, br.s), 5.12(2H, s), 6.60(1H, dd, J=7.3.8.1H z), 6.78(1H.d.J=8.1Hz), 6.97(1H.ddd.J=1.5.7.3.8.1H z). 7.16(1H,d,J=7.3Hz), 7.33(1H,dd,J=3.7,7.3Hz), 7.40(3H, d, J=8, 1Hz), 7.83(1H, ddd, J=1, 5, 7, 3, 8, 1Hz), 7.94(2H, d, J=8.1Hz), 8.03(1H, t, J=5.9Hz), 8.55(1H, d, J=5.1Hz), 9.62(1H, br.s).

IR(KBr)cm-1: 3334, 1694, 1632, 1580, 1276, 755.

【0214】実施例52

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-[2-(ピリ ジン-2-イル) エトキシカルボニル] アミノメチル] ベンズアミド (表-1:化合物番号172)

mp. 146-148°C.

1H NMR (270MHz, DMSO-d6) δ ppm: 3.04(2H, t, J=6.6Hz). 4.23(2H, d, J=5.9Hz), 4.36(2H, t, J=6.6Hz), 4.88(2H, b) r.s), 6.60(1H,dd,J=7.3,8.1Hz), 6.78(1H,d,J=8.1Hz), 6.97(1H,dd,J=7.3,8.1Hz), 7.15-7.30(3H,m), 7.34(2 H.d.J=8.1Hz), 7.69-7.77(2H,m), 7.92(2H,d,J=7.3Hz), 8.50(1H,d,J=4.4Hz), 9.62(1H,br.s).

IR(KBr)cm-1: 3330, 1690, 1633, 1594, 1524, 1277, 760.

【0215】実飾例53

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(6-メチル ピリジン-2-イル) メトキシカルボニルアミノメチ ル] ベンズアミド (表-1:化合物番号179) mp. 138°C.

1H NMR(270MHz, DMSO-d6) δ ppm: 2.47(3H,s), 4.30(2 H,d,J=5.9Hz), 5.07(4H,s), 6.63(1H,t,J=8.1Hz), 6.80 (1H,d,J=7.34), 6.98(1H,t,J=8.1Hz), 7.18(3H,d,J=7.3 Hz), 7.40(2H, d, J=8.1Hz), 7.71(1H, t, J=8.1Hz), 7.94 (2H,d,J=8.1Hz), 8.03(1H,t,J=5.9Hz), 9.66(1H,s). IR(KBr)cm-1: 3335, 1693, 1634, 1259.

【0216】実施例54

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-[2-(ピリ ジン-3-イル) エトキシカルボニル] アミノメチル] ベンズアミド (表-1:化合物番号83)

mp. 120-125°C. 1H NMR (270MHz, DMSO-d6) δ ppm : 2.91(2H, t, J=6.6Hz). 4.22(4H, t, J=6.6Hz), 4.89(2H, s), 6.55-6.63(1H, n). 6.78(1H, dd, J=8.1,1.5Hz), 6.97(1H, t, J=6.6Hz),7.17(1 H,d,J=6.6Hz), 7.33(3H,d,J=8.1Hz), 7.69(1H,d,J=8.1H z), 7.79(1H,t,J=6.6Hz), 7.93(2H,d,J=8.0Hz), 8.43-8.49(2H.m), 9.62(1H.s),

IR(KBr)cm-1: 3234, 1705, 1655, 1260.

【0217】実施例55

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-[3-(ピリ ジン-3-イル) プロピルオキシカルボニル] アミノメ チル] ベンズアミド (表-1:化合物番号84)

mp. 121-124°C.

1H NMR(270MHz, DMSO-d6) δ ppm: 1.83-1.94(2H, m), 2.6

7(2H. t. J=7.3Hz), 3.98(2H, t, J=6.6Hz), 4.26(2H, d. J= 5.9Hz), 4.89(2H,br.s), 6.60(1H,dd, J=8.1,8.1Hz), 6. 78(1H,d,J=7.3Hz), 6.97(1H,ddd,J=1.5,7.3,8.1Hz), 7. 16(1H,d,J=8.1Hz),7,29-7,33(1H,n), 7,37(1H,d,J=8.1H z), 7,64(1H, d, J=8, 1Hz), 7,81(1H, dd, J=5, 9, 6, 6Hz) 7.94(2H,d,J=8.1Hz), 8.40-8.44(2H,m), 9.63(1H,br. s).

IR(KBr)cm-1: 3348,1696,1635,1523,1458,1302,1272,11 41,1019,754,713.

【0218】実練例56

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(2-メチル ピリジン-3-イル) メトキシカルボニルアミノメチ ル] ベンズアミド (表-1:化合物番号142)

mp. 164-165°C.

1H NMR(270MHz, DMSO-d6) δ ppm: 2.49(3H,s), 4.28(2 H,d,J=6.6Hz), 4.89(2H,s), 5.10(2H,s), 6.60(1H,t,J= 6.6Hz), 6.78(1H.d.J=8.1Hz), 6.90(1H,t,J=7.3Hz), 7. 17(1H,d,J=7.3Hz), 7.21-7.26(1H,m), 7.37(2H,d,J=8.1 Hz), 7.68(1H,d,J=6.6Hz), 7.92-8.00(3H,m), 8.39(1H, d, J=4.4Hz), 9.62(1H.s).

IR(KBr)cm-1: 3332,1719,1630,1260.

【0219】実施例57

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(6-メチル ピリジンー3ーイル) メトキシカルボニルアミノメチ ル] ベンズアミド (表-1:化合物番号144) mp. 164-165℃.

1H NMR(270MHz, DMSO-d6) δ ppm: 2.46(3H,s), 4.27(2 H,d,J=6.6Hz), 4.88(2H,s), 5.05(2H,s), 6.59(1H,dt,J =1.5,8.1Hz). 6.78(1H.dd, J=8.1,1.5Hz), 6.97(1H,dt, J =1.5,7.3Hz), 7.17(1H,d,J=7.3Hz), 7.26(1H d,J=8.1H z), 7.36(2H, d, J=8.1Hz), 7.67(1H, dd, J=8.1,2.2Hz), 7.93(3H,d,J=8.1Hz), 8.45(1H,d,J=1.5Hz), 9.62(1H,

IR(KBr)cm-1: 3293,1701,1632,1260.

【0220】実施例58

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(2-クロロ ピリジン-3-イル) メトキシカルボニルアミノメチ ル] ベンズアミド (表-1:化合物番号155)

mp. (amorphous).

1H NMR(270MHz, DMSO-d6) δ ppm: 4.30(2H, d, J=5.9Hz), 5.00(2H,s), 5.13(2H,s), 6.61(1H,t,J=7.3Hz), 6.79 (1H, dd, J=8.1, 1.5Hz), 6.98(1H, dt, J=1.5, 7.3Hz), 7.17 (1H,d,J=6.6Hz), 7.39(2H,d,J=8.8Hz), 7.47-7.52(1H, m), 7.91-7.96(3H,m), 8.08(1H,t,J=5.9Hz), 8.40(1H,d d, J=4.4.1.5Hz), 9.64(1H.s).

IR(KBr)cm-1: 3340,1702,1632,1273.

【0221】実施例59

N- (2-アミノフェニル) -4-[N-(6-クロロ ビリジン-3-イル) メトキシカルボニルアミノメチ

ル] ベンズアミド (表-1:化合物番号157)

шр. 180-185°С.

1H MM2 (270Hz. DMS)-04β) δρρπ: 4.24 (2H.d., 1=5, 9Hz). 4.89 (2H, br.s.), 5.10 (2H, s.), 6.60 (1H, t.), 4-7, 3Hz), 6. 76 (1H.d., 1=8.1 Hz), 6.97 (1H.d., 1=1.5, 8.1 Hz), 7.16 (1H.d., 1=6.6 Hz), 7.37 (2H.d., 1=8.1 Hz), 7.56 (1H.d., 1=8.1 Hz), 7.56 (1H.d., 1=8.1 Hz), 7.56-8.02 (4H. μ), 8.44 (1H.d., 1=2.2 Hz), 9.62 (1H. s), 8.44 (1H.d., 1=2.2 Hz), 9.62 (1H. s), 9.62 (

IR(KBr)cm-1: 3346, 3282, 1696, 1533, 1271.

【0222】 実施例60

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(ビリジン-4-イル)メトキシカルボニルアミノメチル]ベンズア ミド(表-1:化合物番号181)

mp. 180-183℃.

 $\begin{array}{ll} \mathrm{IH} \ \ \mathrm{NRF}(2\mathrm{TOMHz}, \ \ \mathrm{DMSO}-\mathrm{d}6) \ \ \delta \ \ \mathrm{ppm} = 4.30(2\mathrm{H}, \mathrm{d}, \mathrm{J=6.6\mathrm{Hz}}), \\ 4.89(2\mathrm{H}, \mathrm{s}), \ \ 5.12(2\mathrm{H}, \mathrm{s}), \ \ 6.60(1\mathrm{H}, \mathrm{d}, \mathrm{J=7.3}, \mathrm{7.3\mathrm{Hz}}), \\ 6.78(1\mathrm{H}, \mathrm{d}, \mathrm{J=1.5}, \mathrm{7.3\mathrm{Hz}}), \ \ 6.78(1\mathrm{H}, \mathrm{d}, \mathrm{J=5.7}, \mathrm{7.3}, \mathrm{8.1}, \mathrm{1}\mathrm{Hz}), \\ 7.16(1\mathrm{H}, \mathrm{d}, \mathrm{J=7.3\mathrm{Hz}}), \ \ 7.34(2\mathrm{H}, \mathrm{d}, \mathrm{J=5.9\mathrm{Hz}}), \ \ 7.39(2\mathrm{H}, \mathrm{J=8.1\mathrm{Hz}}), \\ 8.79(2\mathrm{H}, \mathrm{J=8.1\mathrm{Hz}}), \ \ 7.94(2\mathrm{H}, \mathrm{d}, \mathrm{J=8.1\mathrm{Hz}}), \\ 8.79(2\mathrm{H}, \mathrm{J=9.3\mathrm{Hz}}), \ \ 5.79(2\mathrm{H}, \mathrm{d}, \mathrm{J=9.3\mathrm{Hz}}), \\ \end{array}$ 

IR(KBr)cm-1: 3394,3290,1711,1645,1624,1535,1504,13 21,1251,1138,1049,763.

【0223】寒旅例61

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-[2-(チオフェン-3-イル) エトキシカルボニル] アミノメチル] ベンズアミド(表-1:化合物番号203)

mp. (amorphous).

1H Mer (270 Miz., DieSO-do) & ppm: 2.99 (281, t, 3-7.3 hz.), 4.17-4.26 (4H.n), 4.89 (2H.s), 6.60 (1H.t, 1-8c, 1Hz.), 6.78 (1H.t, 1-3c, 1Hz.), 6.78 (1H.t, 1-3c, 1Hz.), 7.36 (2H.t), 1.75 (1H.t), 1.75

IR(KBr)cm-1: 3314, 1716, 1638, 1252.

【0224】実施例62

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(3-フェニ ルオキサゾールー5-イル)メトキシカルボニルアミノ メチル]ベンズアミド(表-1:化合物番号211) up. 192-195°C.

1H NBC (Z70kHz. ) RSD-6d-3 Ppm: 4.30(2H, d.)=5,9Hz), 4.89(2H, s), 5.25(2H, s), 6.60(1H, t.)=6,0Hz), 6.96(1H, t.)=6,0Hz), 6.96(1H, t.)=7,3Hz), 7.09(1H, s), 7.09(1H, s), 7.10(H, d.)=7,10Hz), 7.39(2H, d.)=8,1Hz), 7.51(4H, d.)=2,2Hz), 7.57(5H, d.)=8,12(1H, t.)=5,9Hz), 9.63(1Hz), 7.57-7,96(2H, s), 8.12(1H, t.)=5,9Hz), 9.63(1Hz), 9.63

IR(KBr)cm-1: 3292,1718,1630,1262.

【0225】実施例63

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(チアゾール-5-イル) メトキシカルボニルアミノメチル] ベンズアミド (表<math>-1: 化合物番号216)

mp. (amorphous).

 $\begin{array}{lll} \mbox{H-MR}(270\mbox{Miz},\mbox{DMSO-d6}) \ \mbox{$\tilde{\sigma}$ pps: 4.28(2H,d,J=5.9kz), } \\ \mbox{4.91(2H,br.s)}, \ \mbox{5.30(2H,s)}, \ \mbox{6.60(1H,d,J=7.3,7.3Hz), } \\ \mbox{6.76(1H,d,J=7.3Hz)}, \ \mbox{6.67(1H,d,d=7.3,8.1Hz), } \\ \mbox{7.16(1H,d,J=7.3Hz)}, \ \mbox{7.36(2H,d,J=8.1Hz)}, \ \mbox{7.91-8.00} \\ \mbox{(4H,m)}, \ \mbox{9.09(1H,s)}, \mbox{9.63(1H,s)}. \end{array}$ 

IR(KBr)cm-1: 3346(br.),1697,1636,1525,1456,1271,87 3.753.

【0226】実施例64

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-[2-(4-メチルチアゾール-5-イル)エトキシカルボニル]ア ミノメチル]ベンズアミド(表-1:化合物番号21 7)

mp. 130-133℃.

1H NBC(ZOWEZ, DMSD-6d) & pps: 2, 32 (3H, s), 3, 07 (2 H, t, J=5, 9Hz), 4, 15 (2H, t, J=5, 9Hz), 4, 25 (2H, d, J=6, Hz), 4, 89 (2H, s), 6, 60 (1H, t, J=5, 9Hz), 6, 78 (1H, d, J=7, 31, 15Hz), 6, 97 (1H, dt, J=1, 5, 7, 3Hz), 7, 16 (1H, d, J=1Hz), 7, 35 (2H, d, J=1Hz), 7, 35 (2H, d, J=8, Hz), 7, 94 (2H, d, J=8, Hz), 8, 85 (1Hs), 9, 62 (1Hs), 7

IR(KBr)cm-1: 3350,1691,1635,1270.

【0227】実施例65

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(1-メチル ピペリジン-3-イル)メトキシカルボニルアミノメチ ル]ベンズアミド(表-1:化合物番号225) 即、130-135℃.

 $\begin{array}{lll} \mbox{H MPaC(270Hz.} & \mbox{MSD-do}) \mbox{ $\rho$per} & 1.49{-}1.78(3H,m), \ 1.85{-}2.01(3H,m), \ 2.30(3H,m), \ 2.85(2H,m), \ 3.74{-}5.94(2,4), \ 4.25(2H,m), \ 4.25(2H,d), \ 5.55{-}6.62(3H,m), \ 6.78(1H,d,l)=8.1Hz), \ 6.97(1H,t,l)=7.3Hz), \ 7.16(1H,d,l)=8.1Hz), \ 7.37(2H,d,l)=8.1Hz), \ 7.79(1H,t,l)=6.6Hz), \ 7.93(2H,d,l)=8.1Hz), \ 7.37(2H,d,l)=8.1Hz), \ 7.3$ 

IR(KBr)cm-1: 3323,2722,1702,1648,1263.

【0228】実施例66

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(4-メチル ビペラジン-1-イル)メトキシカルボニルアミノメチル]ベンズアミド(表-1:化合物番号227)

mp. (amorphous).

1H NMC (Z70Miz, DMSO-d6) δ ppm: 1.73 (2H, t, J=6.6Hz), 2.36-2.63 (13H, m), 4.00 (2H, t, J=6.6Hz), 4.30 (2H, t), 4.30 (2H, t), 4.30 (2H, t), 6.97 (1H, t, J=7.6Hz), 6.75 (1H, d), J=7.5 (Hz), 7.73 (2H, d, J=8.0Hz), 7.16 (1H, d, J=7.3Hz), 7.37 (2H, d, J=8.0Hz), 9.66 (1H, s).

IR(KBr)cm-1: 3341,2706,1701,1262.

【0229】実施例67

N-(2-Tミノフェニル)-4-[N-(テトラヒドロフラン-3-4ル)メトキシカルボニルアミノメチル] ベンズアミド(表-1:化合物番号221)

mp. (amorphous).

1H NMR(270MHz, DMSO-d6)  $\delta$  ppm: 1.50-1.60(1H,m), 1.8

IR(KBr)cm-1: 3349, 1695, 1635, 1523, 1457, 1259, 754. 【0230】実施例68

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(フェノキシカルボニル)アミノメチル]ベンズアミド(表-1:化合物番号12)

## mp. 174-175℃.

1H NMR(270MHz, DMSO-d6) & ppm: 4.36(2H, d, J=5.9Hz), 4.90(2H, br. s), 6.60(1H, dd, J=7.3,7.3Hz), 6.77(1H, d 4,J=7.3,7.3Hz), 6.98(1H, ddd, J=1.5,7.3,7.3Hz), 7.05-7.24(4H, m), 7.39-7.46(4H, m), 7.97(2H, d, J=8.1Hz), 8.41(1H, t, J=5,9Hz), 9.65(1H, br. s).

IR(KBr)cm-1: 3443, 3362, 3313, 1732, 1706, 1636, 1527, 14 93, 1458, 1305, 1217, 748.

## 【0231】実前例69

N-(2-rミノフェニル) -4-[N-(ビリジン-3-1) オキシカルボニルアミノメチル] ベンズアミド (表-1:化合物番号81)

### mp. 209°C(dec.).

1H NMR(270MHz, DNSO-d6) & ppm: 4.38(2H, d, J=6.6Hz), 4.90(2H, br. s), 6.55-6.63(1H, n), 6.78(H, d, J=8.1Hz), 7.00(H, d, J=7.3, 73Hz), 7.71(H, d, J=8.8Hz), 7.377(47, H, n), 7.64(1H, d, J=8.8Hz), 7.97(2H, d, J=8.1Hz), 8.43(2H, d, J=3.1Hz), 8.59(1H, t, J=5.9Hz), 9.66(H, br. s), 7.37(2H, d, J=8.1Hz), 8.79(2H, t, J=5.9Hz), 9.66(H, br. s), 8.43(2H, d, J=3.1Hz), 8.59(H, t, J=5.9Hz), 9.66(H, br. s), 8.43(2H, d, J=3.1Hz), 8.59(H, t, J=5.9Hz), 9.66(H, br. s), 8.43(2H, d, J=3.1Hz), 8.79(H, t, J=5.9Hz), 9.66(H, br. s), 8.43(2H, d, J=3.1Hz), 8.79(H, t, J=5.9Hz), 9.66(H, br. s), 8.43(2H, d, J=3.1Hz), 8.79(H, t, J=5.9Hz), 9.66(H, br. s), 8.43(2H, d, J=3.1Hz), 8.79(H, t, J=5.9Hz), 9.66(H, br. s), 8.43(2H, d, J=3.1Hz), 8.79(H, t, J=5.9Hz), 9.66(H, br. s), 8.43(2H, d, J=3.1Hz), 8.79(H, t, J=5.9Hz), 9.66(H, br. s), 8.43(2H, d, J=3.1Hz), 8.79(H, t, J=5.9Hz), 9.66(H, br. s), 8.43(2H, d, J=3.1Hz), 8.79(H, t, J=5.9Hz), 9.66(H, br. s), 8.43(2H, d, J=3.1Hz), 8.79(H, t, J=5.9Hz), 9.66(H, br. s), 8.43(2H, d, J=3.1Hz), 8.79(H, t, J=5.9Hz), 9.66(H, br. s), 8.43(2H, d, J=3.1Hz), 8.79(H, t, J=5.9Hz), 9.66(H, br. s), 8.43(H, t, J=5.9Hz), 9.66(H, br. s), 8.43(H, t, J=5.9Hz), 9.66(H, br. s), 9.44(H, t, J=5.9Hz), 9.44(H, t, J=5.

## 【0232】実施例70

N-(2-アミノ-5-フルオロフェニル)-4-[N-(ビリジン-3-イル)メトキシカルボニルアミノメ チル]ペンズアミド(表-1:化合物番号110) 町,160-162℃

1H NMR(270MHz, DMSD-d6)  $\delta$  ppm: 4.28(2H,d,J=6.6Hz), 4.81(2H,s), 5.10(2H,s), 6.70-6.90(2H,m), 7.10-8.00 (8H,m), 8.53(1H,d,J=3.6Hz), 8.59(1H,s), 9.61(1H,s), 9.61(

IR(KBr)cm-1:3269,1716,1638,1488,1436,1247,1141,104 3.744.

## 【0233】実施例71

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(2-アミノフェニル)メトキシカルボニルアミノメチル]ベンズアミド(表-1:化合物番号51)

## пр. 149-151°С (dec.)

1H M\(\text{R}(270\text{M1z}, \text{DMSO}-\text{d6})\(\delta\) \(\delta\) pm: 4.28(2\text{H}, \delta\], J=5.9\text{Hz}),
4.88(2\text{H}, \delta\), 4.96(2\text{H}, \delta\), 5.06(2\text{H}, \delta\), 6.53(1\text{H}, \delta\], J=7.3.7.3\text{Hz}), 6.56-6.67(2\text{H}, \delta\), 7.88(1\text{H}, \delta\], J=1.5, 8.1\text{H}
z), 6.93-7.12(3\text{H}, \delta\), 7.16(1\text{H}, \delta\], 7.38(2\text{H}, \delta\)

d, J=8.1Hz), 7.86(1H, t-like, J=5.9Hz), 7.93(2H, d, J=8.1Hz), 9.61(1H,s).

IR(KBr)cm-1:3336, 1685, 1632, 1527, 1276, 748. 【0234】実施例72

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(キヌクリジン-3-イル)オキシカルボニルアミノメチル]ベンズアミド(表-1:化合物番号228)

## mp. (amorphous).

IH NMR(270MHz, DMSD-06) & ppm: 1.30-1.90(4H, m), 1.9 0(1H, br. s), 2.45-2.89(6H, m), 3.04-3.13(1H, m), 4.15 (2H, d. J=5.94z), 4.55-4.60(1H, m), 4.68 (2H, br. s), 6.60(1H, ddd, J=1.5, 7.3, 7.3Hz), 6.78(1H, d. J=8, 1Hz), 6.97(1H, ddd, J=1.5, 7.3, 7.3Hz), 7.17(1H, d. J=6.6Hz), 7.37(2H, d. J=8, 1Hz), 7.78(1H, t. J=5.9Hz), 7.94(1H, d. J=7.3Hz), 9.73Hz), 9.62(1H, s).

IR(KBr)cm-1:3328,2942,1700,1648,1504,1259,749. 【0235】実施例73

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(3-アミノフェニル) メトキシカルボニルアミノメチル] ベンズアミド (表-1: 化合物番号52)

## mp. 149-153°C(dec.)

1H NNRCZYONEz, DMSD-060 & ppm: 4.27(2H,d,J=5,9Hz), 4.88 and 4.89 (total 4H, each br.s), 5.08(2H,s), 6. 47-6.63(3H,s), 6. 78(1H,d,J=5,1Hz), 6.94-7.02(3H,s), 7.15(1H,dd,J=7.3,8.8Hz), 7.37(2H,d,J=8,1Hz), 7.84(1H,t,J=5,9Hz),7.93(2H,d,J=8.8Hz), 9.61(1H,br.s)

IR(KBr)cm-1:3367, 1682, 1632, 1523, 1457, 1261, 754. 【0236】実施例74

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(1-メチル イミグゾール-5-イル)メトキシカルボニルアミノメ チル]ベンズアミド(表-1:化合物番号218) 即,162-165°C(dec.).

1H NNR(270MHz, DMSD-66)  $\delta$  ppm: 3.62(3H, s), 4.27(2H, d, J=5, Hz), 4.91(2H, Dr. s), 5.05(2H, s), 6.60(1H, dd, J=7.3,7.3Hz), 6.78(1H, d, J=8.1Hz), 6.09-7.00(2H, s), 7.16(1H, d, J=7.3Hz), 7.36(2H, d, J=8.1Hz), 7.63(1H, s), 7.87-7.95(3H, s), 9.64(1H, br. s).

IR(KBr) cm-1:3293, 1688, 1651, 1534, 1506, 1259, 1121, 104 3,748.

#### 【0237】実施例75

N - (2-アミノ-4-クロロフェニル) - 4-[N-(ビリジン-3-イル) メトキシカルボニルアミノメチル] ベンズアミド(表-1:化合物番号113) mp. 167-170°C.

1H N/R(Z70Miz, D/SD-d5) δ ppm: 4.28(2H, d, J=5.9iz), 5.10(2H, s), 5.21(2H, s), 6.72(1H, dd, J=2.2, 8.1Hz), 6.81(1H, d, J=2.2 iz), 7.16(1H, d, J=8.1Hz), 7.37(2H, d, J=8.1Hz), 7.78(1H, d, J=8.1Hz), 7.92(2H, d, J=8.1Hz), 8.59(1H, s), 9.60(1H, s).

IR(KBr)cm-1:3347,3062,2931,1653,1576,1505,1456,142 8.1301.1232.1114,1070.1019.

## 【0238】実施例76

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(5-メトキ シビリジン-3-イル)メトキシカルボニルアミノメチ ル]ベンズアミド(表-1:化合物番号161) mp. 169-170°C.

1H NNR (270HHz, DMSO-d6) δ ppm: 3.83(3H,s), 4.29(2H, d, J=6.6Hz), 4.87(2H,s), 5.09(2H,s), 6.57-6.62(1H, m), 6.76-6.79(1H,m), 6.94-6.99(1H,m), 7.14-7.18(1H,m), 7.36-7.39(3H,m), 7.91-7.99(3H,m), 8.19-8.30(2H,m), 9.63(1H,s).

IR(KBr)cm-1:3330,1694,1633,1524,1457,1298,1269,104 5,760.

### 【0239】実施例77

 $N-(2-T \in \mathbb{Z})$   $N-(2-T \in \mathbb{Z})$   $N-(T \in \mathbb{Z})$ 

## mp. 182°C.

1H NMC (270MHz, DMSO-d6) & ppm: 4.30 (2H, d, J=6.6Hz), 4.88 (2H, br. s), 5.20 (2H, s), 6.60 (1H, dd, j=7, 3, 8.1Hz), 5. (6.7H, dd, j=7, 3, 8.1Hz), 7.16 (1H, d, j=6, 8.1Hz), 7.36 (2H, d, j=6, 8.Hz), 7.39 (2H, d, j=6, 8.Hz), 7.39 (2H, d, j=6, 8.Hz), 7.39 (2H, d, j=6, 8.Hz), 8.06 (1H, b-1 | ke, j=6, 6Hz), 8.61 (1H, s), 8.65 (1H, s), 9.63 (

IR(KBr)cm-1:3266,1709,1632,1535,1508,1284,1055,102 2,744.

## 【0240】実施例78

N-(2-アミノ-5-メトキンフェニル) -4-[N-(ビリジン-3-4ル) メトキシカルボニルアミノメチル] ベンズアミド(表-1:化合物番号121) mp.14:-143°C.

II NBR (270HRz. DMSO-do) & pper: 3.66(3H.s), 4.29(2H.d.)
4.51(2H.br.s), 5.10(2H.g.), 6.63(1H.dd,
4.52, 98.818z), 6.74(1H.d., J.-8.818z), 6.91(1H.d., J.-6.818z), 6.74(1H.d., J.-8.818z), 7.41(1H.s.), 7.79(1H.d., J.-8.818z), 7.89(1H.d., J.-8.818z), 8.64(1H.s.), 7.89(1H.d., J.-8.818z), 7.89(1H.d., J.-8.818z), 7.89(1H.d., J.-8.818z), 7.89(1H.d., J.-8.818z), 9.65(1H.s.)

### 【0241】実施例79

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(ピリジン3-4ル)メチルーN-(ピリジン-3-4ル)メトキシカルボニルアミノメチル]ベンズアミド(表-1:化合物番号109)

#### mp. (amorphous).

IR(KBr)cm-1: 3268, 1700, 1504, 1246, 1120, 940, 714.

#### 【0242】実施例80

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-[3-(ピリ ジン-3-イル)プロビル]-N-(ピリジン-3-イ ル)メトキシカルボニルアミノメチル]ベンズアミド (表-1: 化合物番号120)

#### mp. (amorphous).

JH NNR(270MKz, DNEO-do) & ppn: 1.75-1.90(2H, n), 2.4 8-2.62(2H, n), 3.20-3.36(2H, n), 4.55(2H, s), 4.89(2, H, s), 5.16(2H, s), 6.76-6.80(1H, n), 6.76-6.80(1H, n), 6.76-6.90(1H, n), 7.14-7.17(1H, n), 7.32-7.74(6H, n), 7.94(2H, d, J=8.1Hz), 8.30-8.65(4H, n), 9.64(1H, s)

#### 【0243】実施例81

N-(2-ヒドロキシフェニル)-4-[N-(ピリジン-3-イル)メチル-N-(ピリジン-3-イル)メ トキシカルボニルアミノメチル]ベンズアミド(表-1:化合物番号115)

### mp. (amorphous).

1H NMR(Z70MHz, DMSO-d6): 4.52(2H, s), 4.57(2H, s), 5.20(2H, s), 6.93(1H, d, J=6.6H z), 7.03(1H, d, J=7.3Hz), 7.37(4H, m), 7.68(2H, dd, J=1.5,8.1Hz), 7.92(2H, br. s), 8.53(4H, m), 9.49(1H, s), 9.77(1H, br. s),

IR(KBr)cm-1: 3035,1698,1243,1118,754,640.

## 【0244】実施例82

N-(2-ヒドロキシフェニル)-4-[N-(ビリジン-3-4ル) メトキシカルボニルアミノメチル] ベンズアミド (表<math>-1: 化合物番号111)

mp. 162-164°C.

H NMR (270 MHz, DMSD-d6): 4.29(1H, d, J=5, 9Hz), 5.10

(2H, s), 6.83 (1H, t, J=8, 1Hz), 6.92 (1H, d, J=6, 6Hz), 7.

(7(1H, t, J=6, 6Hz), 7.39 (2H, d, J=8, 8Hz), 7.43 (1H, d, J=5, 1Hz), 7.

(2CH, d, J=8, 1Hz), 7.80 (1H, d, J=8, 1Hz), 7.

(2CH, d, J=8, 1Hz), 7.99 (1H, t, J=5, 9Hz), 5.54 (1H, d, J=4, 1Hz), 8.60 (1H, s), 9.76 (1H, br. s).

IR(KBr)cm-1: 3333,3259,1694,1645,1529,1267,720. 【0245】実施例83

N-(2,4-ジヒドロキシフェニル)-4-[N-(ピリジン-3-イル)メトキシカルボニルアミノメチル]ベンズアミド(表-1:化合物番号116)

#### mp. (amorphous)

 $\begin{array}{ll} \text{II NMR}(270\text{MHz}, \text{DNSO}\text{--}66): 4.27(2\text{H}, d, \text{J=}6.6\text{Hz}), 5.10\\ (2\text{H}, s), 6.20(2\text{H}, d, \text{J=}2.2, 8.1\text{Hz}), 6.39(2\text{H}, d, \text{J=}2.9\text{Hz})\\ 5.88(2\text{H}, d, \text{J=}882\text{Hz}), 7.38(\text{H}, d, \text{J=}8.1\text{Hz}), 7.44(\text{H}, d, \text{J=}8.1\text{Hz}), 7.44(\text{H}, d, \text{J=}5.1\text{Hz}), 7.49(\text{H}, d, \text{J=}5.6\text{Hz}), 8.05(2\text{H}, s), 8.52(1\text{H}, s), 8.59(1\text{H}, s), 9.30\\ (2\text{H}, \text{br. s}). \end{array}$ 

IR(KBr)cm-1: 3387,1702,1612,1311,1169,845. 【0246】実施例84

N-(2-ヒドロキシ-5-メチルフェニル)-4-

[N-(ピリジン-3-イル)メトキシカルボニルアミ ノメチル] ベンズアミド(表-1:化合物番号118) mp. 155-155.5℃.

 $\begin{array}{lll} \mbox{H NR}(270\mbox{MHz},\mbox{DMSO}-d6): & 2.22(3\mbox{H},\mbox{s}), & 4.29(2\mbox{H},\mbox{d},\mbox{J}=8.8\mbox{H}_2), & 5.11(2\mbox{H},\mbox{s}), & 6.82(2\mbox{H},\mbox{m}), & 7.39(2\mbox{H},\mbox{d},\mbox{J}=8.8\mbox{H}_2), & 7.92(2\mbox{H},\mbox{d},\mbox{J}=8.1\mbox{Hz}), & 7.92(2\mbox{H},\mbox{d},\mbox{J}=8.1\mbox{Hz}), & 8.54(1\mbox{H},\mbox{d},\mbox{J}=8.1\mbox{Hz}), & 8.60(1\mbox{H},\mbox{s}), & 9.48(2\mbox{H},\mbox{d},\mbox{d},\mbox{d},\mbox{d},\mbox{d}=8.1\mbox{Hz}), & 8.60(1\mbox{H},\mbox{s}), & 9.48(2\mbox{H},\mbox{d},\mbox{d},\mbox{d}=8.1\mbox{Hz}), & 8.60(1\mbox{H},\mbox{s}), & 9.48(2\mbox{H},\mbox{d},\mbox{d},\mbox{d}=8.1\mbox{Hz}), & 9.48(2\mbox{H},\mbox{d},\mbox{d}=8.1\mbox{Hz}), & 9.48(2\mbox{H},\mbox{d}=8.1\mbox{Hz}), & 9.48(2\mbox{H},\$ 

IR(KBr)cm-1: 3306, 1723, 1655, 1525, 801, 639.

【0247】実施例85

N-(2-ヒドロキシ-5-メトキシフェニル)-4-[N-(ヒリジン-3-イル)メトキシカルボニルアミ メチル]ベンズアミド(表-1:化合物番号119) 175-176℃.

【0248】実施例86

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-[2-(ピリジンー3-イル) エトキシカルボニル] アミノ] ベンズアミド (表-1: 化合物番号124)up. (amorphous).

IH NMR (2709Hiz, DMSO-d6) & ppm: 3.00(2H, t, J=6.6H), 4.37(2H, t, J=6.6H), 4.87(2H, tr. s), 6.0(1H, t, J=7.3 Hz), 6.7(1H, t, J=7.3 Hz), 7.15(1H, d, J=7.3 Hz), 7.36(1H, d, J=7.3 Hz), 7.36(1H, d, J=7.3 Hz), 7.36(1H, d, J=4.4 Hz), 8.81z), 7.92(2H, d, J=8.81z), 8.46(1H, d, J=4.4 Hz), 8.54(1H, d, J=2.2 Hz), 9.96(1H, s), 9.96(1H, s), 18.81z), 7.92(2H, d, J=2.2 Hz), 9.96(1H, s), 19.96(1H, s), 19.96

IR(KBr)cm-1:3285,1695,1519,1315,1233,1079.

【0249】実施例87

N-(2-アミノフェニル)-5-[(ピリジン-3-イル)メトキシカルボニル]アミノベンゾフラン-2-カルボキシアミド(表-3:化合物番号2) mp.173-174°C.

 $\begin{array}{ll} \mathrm{H}\ \mathrm{NR}(2700\mathrm{Miz},\ \mathrm{DVSO-d6})\ \partial^*\mathrm{ppm}: 5.22(2\mathrm{H},\mathrm{s})\ , 6.60(1\mathrm{H},\mathrm{dd},\mathrm{J=-1},\mathrm{1.8},\mathrm{11\mathrm{Hz}})\ , 7.00(1\mathrm{H},\mathrm{dd},\mathrm{J=-1},\mathrm{5.8},\mathrm{11\mathrm{Hz}})\ , 7.00(1\mathrm{H},\mathrm{dd},\mathrm{J=-1},\mathrm{5.8},\mathrm{11\mathrm{Hz}})\ , 7.46(1\mathrm{H},\mathrm{dd},\mathrm{J=-1},\mathrm{5.8},\mathrm{11\mathrm{Hz}})\ , 7.46(1\mathrm{H},\mathrm{dd},\mathrm{J=-1},\mathrm{5.8},\mathrm{11\mathrm{Hz}})\ , 7.67(1\mathrm{H},\mathrm{dd},\mathrm{J=-1},\mathrm{5.8},\mathrm{11\mathrm{Hz}})\ , 7.66(1\mathrm{H},\mathrm{dd},\mathrm{J=-1},\mathrm{5.8},\mathrm{11\mathrm{Hz}})\ , 7.66(1\mathrm{H},\mathrm{dd},\mathrm{J=-1},\mathrm{5.8},\mathrm{11\mathrm{Hz}})\ , 7.66(1\mathrm{H},\mathrm{dd},\mathrm{J=-1},\mathrm{5.8},\mathrm{11\mathrm{Hz}})\ , 8.56(1\mathrm{H},\mathrm{dd},\mathrm{J=-1},\mathrm{5.4},\mathrm{48\mathrm{Hz}})\ , 8.68(1\mathrm{H},\mathrm{dd},\mathrm{J=-1},\mathrm{5.4},\mathrm{48\mathrm{Hz}})\ , 9.91(1\mathrm{H},\mathrm{s})\ , 9.91(1\mathrm{H},\mathrm{s})\ . \end{array}$ 

IR(KBr)cm-1:3308,1707,1667,1584,1536,1452,1316,124 8,1157,1128,1070,955,879,795,748,710.

【0250】実施例88

N-(2-アミノフェニル) -4- [N-(ピリジン-3-イル) メトキシチオカルボニルアミノメチル] ベンズアミド(表-1:化合物番号86)の合成

(88-1) 3-ピリジンメタノール20mg(0. 18mmol)を5mlの乾燥THFに溶解し、N, N'-チオカルボニルジイミダゾール30mg(0.1

1 の m m o 1 ) を室温で加えた。終夜撹拌した後、実施例 1 の T程 (1-4) の化合物50 m g (0.14 m m o 1) を加えた。

17 cm.c...
[0251] 整温で一夜放置後、クロロホルム100m
1を加え、水20m1で3回送やした。ついで競売食塩
水で洗浄後、無水弧酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を
減圧留法能シリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロ
ロホルム: メタノール=30:1) で精製し、N-[2
(N-ter+ブトキシカルボニル) アミノフェール] -4-[N-(ビリジン-3-イル) メトキシチオ
カルボニルアミノメチル) ペンズアミド70mg(収率
8条別)をアモルファスとして紹介。

1H NMR(270MHz, DMSD-d6)  $\delta$  ppm: 1.45(9H,s), 4.73(2H,d,J=5.9Hz), 5.52(2H,s), 6.73-7.33(3H,m), 7.35-7.43(2H,m), 7.58-7.95(5H,m), 8.14-8.65(3H,m), 9.80(1H,s), 9.91(1H,br.t).

【0252】(88-2) 工程(88-1)の化合物 50ms (0.10mmol)をメタノール3mlに溶解した。4規定臨患・ジオキサン溶液3mlを加え、温で1.5時間無料した。4水酸化ナトリウム水溶液にあけ塩酸を中和した後、クロロホルム10mlで3回抽出した。4k水硫酸マグネシウムで燃料し、繊維して34ms (収率67%)のイ(2-アミノフェニル)-4-[N-(ピリジン-3-イル)メトキシナオカルボニルアミノメチル]ペンズアミドを得た。

IIP. 154-156℃(dec.).

IR (KBr) cm-1:3204, 3035, 1631, 1523, 1456, 1289, 1191, 92 0, 753.

【0253】実施例89

N-(2-アミノフェニル)-4-[N'-(ピリジン -3-イルメチル)ウレイドメチル]ベンズアミド(表 -1:化合物番号88)の合成

(89-1) 3-ビコリルアミンの、28g(2.6 mmol)のTHF(10ml)溶液に溢温でN、N・一カルボニルジイミグゲールの、42g(2.4 mmol)を開発した。この溶液に造温で実施例10元数(1-4)で得らなた化合物の、58g(1.8 mmol)を加え、3時間幾样した後、一般效面し

【0254】水を加え希釈した後、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄後、乾燥、溶媒を留去し

て得た残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢 酸エチルーメタノール=10:1)で簡単して、Nー [2-(Nーセ・ロートキシカルボニル)アミノ] フェニルー4-[N'-(ピリジン-3-4ルメチル) ウレイドメチルリペンズアミド0.77g(収得90 (※)を白色アモルファス材間を上げるか。

### [0256] mp. (amorphous).

1H NR(270Hiz, DISO-46) ∂ppm: 4.27(2H,d,i=5,9Hz), 4.31(2H,d,i=5,9Hz), 4.31(2H,d,i=5,9Hz), 4.89(2H,br:s), 6.77-6.63(3H,s), 6.78(Hd,d,i=1,Hz), 6.97(Hd,d,i=7,3,8Hz), 7.17(Hd,d,i=7,3Hz), 7.32-7.38(3H,s), 7.66(Hd,d,i=8,1Hz), 7.93(2H,d,i=8,1Hz), 8.44(Hd,d,i=5,1Hz), 8.49(Hd,d,i=5,1Hz), 9.63(Hb,br:s), 8.49(Hd,d,i=5,1Hz), 8.49(Hd,i=5,1Hz), 8.49(Hd,i=5,1Hz), 8.49(Hd,i=5,1Hz), 8.49(Hd,i=5,1Hz),

IR(KBr)cm-1: 3344,3241,1645,1560,1527,1505,1283,75 1,708.

【0257】実施例89と同様の方法により、実施例9 0から実施例95の化合物を合成した。以下に、化合物 の融点(mp.)、1H NMR、IRの測定値を示す。 【0258】実施例90

N-(2-アミノフェニル)-4-[N'-(3-アミノフェニル) ウレイドメチル] ベンズアミド (表-1: 化合物番号24)

#### mp. 206-208°C (dec.).

1H NMR (270MHz, DMSO-d6) δ ppm: 4.35(2H, d, J=5.9Hz), 4.93(4H, br. s), 6.13(1H, d, J=7.3Hz), 6.51-6.62(3H, m), 6.74-6.98(3H, m), 7.12-7.18(1H, m), 7.41(2H, d, J=8.1Hz), 7.94(2H, d, J=8.1Hz), 8.28(1H, s), 9.61(1H, s), 7.94(2H, d, J=8.1Hz), 8.28(1H, s), 9.61(1H, s), 8.1Hz), 8.1Hz), 8.1Hz), 8.28(1H, s), 9.61(1H, s), 8.1Hz), 8.28(1H, s), 9.61(1H, s), 8.1Hz), 8.28(1H, s), 9.61(1H, s), s)

IR(KBr)cm-1:3356,3269,1640,1555,1495,1458,1308,123 6.753.

## 【0259】実施例91

N-(2-アミノフェニル) -4- [N'-( ビリジン -3-4 ル) ウレイドメチル] ベンズアミド (表-1: 化合物番号87)

mp. 187-190°C.

1H NR(270Miz, DNSD-66)  $\delta$  ppm: 4.39(2H, d, J=5.9Hz), 4.89(2H, br.s), 6.59(1H, d, J=7.3,7.3Hz), 6.77(1H, d, J=6.6Hz), 6.88(1H, t, J=5.9Hz), 7.26(1H, dd, J=1.5,6.6,7.3Hz), 7.16(1H, d, J=8.1Hz), 7.26(1H, dd, J=4.8.1Hz), 7.26(2H, d, J=8.2Hz), 7.95(2H, d, J=8.2Hz), 7.95(1H, dd, J=3.2Hz), 8.56(1H, d, J=3.0Hz), 8.12(1H, dd, J=1.5,4.4Hz), 8.56(1H, d, J=3.0Hz), 8.85(1H, s), 9.62(1H, s).

IR(KBr)cm-1: 3248,1663,1541,1423,1280,1054.

## 【0260】実施例92

N- (2-アミノフェニル) -4- [N' - (3-アミ ノフェニル) チオウレイドメチル] ベンズアミド (表-1:化合物番号25)

### mp. 123°C(dec.).

 $\begin{array}{lll} \mbox{H NMR}(270\mbox{Miz},\mbox{ DMSO-d6}) \ \delta \mbox{ ppm: } 4.80(2\mbox{H},\mbox{d},\mbox{d}=5.1\mbox{Hz}), \\ 4.87(2\mbox{H},\mbox{s}), \ 5.36(1\mbox{H},\mbox{d},\mbox{d},\mbox{l}=1,5.8.1\mbox{Hz}), \\ 6.48-6.63(3\mbox{H},\mbox{m}), \ 6.78(1\mbox{H},\mbox{d},\mbox{d}=6.6\mbox{Hz}), \ 6.94-7.00(2\mbox{H},\mbox{m}), \\ \mbox{m}), \ 7.17(1\mbox{H},\mbox{d},\mbox{d}=1.1\mbox{Hz}), \ 7.92-8.01(3\mbox{H},\mbox{m}), \ 9.46(1\mbox{H},\mbox{s}), \ 9.61(1\mbox{H},\mbox{s}), \\ \end{array}$ 

IR(KBr)cm-1: 3335,1616,1528,1503,1456,1311,864,75

### 【0261】実施例93

N-(2-アミノフェニル)-4-[N'-(3-ニトロフェニル) チオウレイドメチル] ベンズアミド (表-1: 化合物番号20)

## mp. 160°C(dec.).

1H NMR(270Mfz, DMSO-d6)  $\delta$  ppm: 4.87(2H,d,J=5.1Hz), 7.27-7.33(3H,m), 7.46-7.63(5H,m), 7.89-7.95(2H,m), 8.05(2H,d,J=8.1Hz), 8.70(1H,s), 8.84(1H,t,J=8.9Hz), 10.37(1H,s).

## 【0262】実施例94

N-(2-アミノ-5-フロロフェニル)-4-[N'-(ピリジン-3-イル)メチルウレイドメチル]ベンズアミド(表-1:化合物番号112)

## mp. (amorphous).

 $\begin{array}{lll} \text{H-NMR}(270\text{MHz}, \ DMSO-d6): 4.77(\text{HI}, \text{d}, \text{J=}5, \text{Hz}), \ 4.85\\ \text{CH}, \text{s}), \ 6.81(\text{CH}, \text{m}), \ 7.16(\text{HI}, \text{dd}, \text{J=}2, 9, 10.3\text{Hz}), \ 7.39\\ \text{(III}, \text{dd}, \text{J=}5, 1.8, \text{Hz}), \ 7.53(\text{CH}, \text{d}, \text{J=}8, \text{Hz}), \ 7.81(\text{HI}, \text{d}, \text{J=}8, \text{Hz}), \ 7.81(\text{HI}, \text{d}, \text{J=}8, \text{Hz}), \ 8.51(\text{HI}, \text{dd}, \text{J=}1.55, \ 9.66(\text{HI}, \text{d}, \text{J=}1.54, \ 9.66(\text{HI}, \text{d}, \text{J=}$ 

IR(KBr)cm-1: 3399,1730,1638,1508,1444,1411.

#### 【0263】実施例95

N-(2-ヒドロキシフェニル)-4-[N'-(ビリ ジン-3-イル)メチルウレイドメチル]ベンズアミド (表-1:化合物番号114)

## mp. (amorphous).

1H-NNR (270MHz, DNSO-d6): 4.43 (2H, d, J=6.6Hz), 4.69 (2H, s), 6.83 (1H, t, J=6.6Hz), 6.91 (1H, d, J=8.1Hz), 7.68 (1H, d, J=6.6Hz), 7.82 (2H, d, J=8.1Hz), 8.21 (1H, d, J=4.4Hz), 8.35 (1H, d, J=2.2Hz), 8.81 (1H, t, J=6.6Hz), 9.

48(1H,s), 9.75(1H,s). 1R(KBr)cm-1: 3399, 1664, 1535, 1236, 1064. 【 O 2 6 4 】実施例 9 6

N-(2-アミノフェニル) -4-[2-[N-(ビリ ジン-3-イル)アセチルアミノ]エチル]ベンズアミ ド(表-1:化合物番号77)の合成

(96-1) テレフタルアルデヒド酸3.40 g(22.6 mmol)のトルエン(25 ml) 膨高液とナラルノフライラ(4 ml) を加え、80℃で2時間加熱 提昇した、放冷後、溶媒を留去し得られた残渣をTHF(50 ml) た溶除し、腹クフライドを開放した。実施 例10 互採 (1-2) の代合物4.16 g(20.0 mmol)の丁HF(10 ml)溶液にトリエチルアミン(6 ml, 42.8 mmol)を加え、さらに先に調製した腹クコライドを水冷下30分かけて滴下した。

【0265】5時間操件後、終和重要を加え、酢酸エ チルで抽出した。有機層を総和支塩火洗浄後、乾燥、落 爆を留法して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマト グラフィー(クロロホルムークロロホルム:酢酸エチル =10:1)で離髪し、ト「2-(Nーセロ・ヒープ トキシカルボニル)アミノフェニル]ー4ーホルミルベ ンズアミド3.42g(収率50.2%)を被捲色固体 として後た。

1H NMR(270MHz, CDC13) & ppm: 1.52(9H,s), 6.77(1H,b r.s), 7.16-7.18(2H,w), 7.23-7.26(1H,w), 7.88(1H,d,J =8.8Hz), 7.98(2H,d,J=8.8Hz), 8.13(2H,d,J=8.8Hz), 9.57(1H,br.s), 10.11(1H,br.s).

In vent.c/Ovinz., UUL.13 of ppm: 1.39 (5H, t., Je7. 3Hz), 1. 25(9H, s.), 4.28 (2H, q., Je7. 3Hz), 6.52 (1H, d., Je15. 1Hz), 6.80 (1H, br.s), 7.16-7.25 (3H, m), 7.61 (2H, d., Je8. 1Hz), 7.77 (1H, d., Je15. 1Hz), 7.82 (1H, d., 7.3Hz), 7.98 (2H, d., Je8. 1Hz), 9.34 (1H, br.s).

【0267】(96-3) 工程(96-2)で得られた化合物2、50g(6.09mmol)のTHF(30ml)-メタノール(40ml)溶液に窒素気流下10%Pd/C(含水,0.5g)を加えた後、水素気流下30分間規样した。窒素電流制した後、触線を浮過し

た。 デ液の溶媒を留去して得た残渣にジイソアロビルエ ーデルを加え、 折出した固体をデ取、 乾燥することによ りN - [2 - (N - te r t - T) キンカルボニルエテ ア ミノフェニル] - 4 - (2 - エトキシカルボニルエチ ル) ベンズアミド2. 23g (収率88.8%) を白色 固体として得た。

1H NNR(270Mlz, CDC13) & ppm: 1.25(3H, t, J=7.3Hz), 1.52(9H, s), 2.65(2H, t, J=7.3Hz), 3.02(2H, t, J=7.3Hz), 4.13(2H, t, J=7.3Hz), 6.77(1H, br. s), 7.16-7.33(5H, n), 7.78(1H, d, J=8.1Hz), 7.89(2H, d, J=8.8Hz), 9.06(1H, br. s).

[0269] (96-5) 工程 (96-4) で得られ た化合物の. 12 g (0.3 mm o 1) のベンゼン(5) 加1) 懸酒族にトリエチルアミンO.1 m1 (0.7 m o 1) およびモレキュラーシーブ4AO.3 g を加 え、窒素気液下O.5時間脱拝した。この溶液にジフェールルスホリルアジドO.15m1 (0.7 mm o 1) を加え、2 時間加熱遅流した。放合後、ベンジルアルコールO.4 m1 (3.8 mm o 1) を加え、さらに2.5時間加熱遅流した。静能、ナルで希釈した後、水、鏡 和度塩水で洗浄した。

【0270】有機層を乾燥後、溶媒を留去して得られた 残流をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホ ルム: 路線女・デルー4:1)で精製することにより、N - [2-(N-tert-アトキシカルボニル)アミノ フェニル]-4-[2-(N-ベンジルオキシカルボニ ルアミノ)エチル]ベンズアミド129mg(88%) を無色油状線として得た。

1H NMR(270MHz, CDC13) δ ppm: 1.51(9H,s), 2.89(2H,t, J=7.3Hz), 3.45-3.54(2H,m), 4.80(1H,m), 5.10(2H,s), 6.76(1H,br.s), 7.20-7.38(10H,m), 7.79(1H,d,J=8.8Hz), 7.89(2H,d,J=8.1Hz), 9.10(1H,br.s).

【0271】(96-6) 工程(96-5)で得られた化合物129mg(0.26mmol)のメタノール

(10ml)溶液に窒素気流下10%Pd/C(含水, 0.05g)を加え、水素気流下2時間撹拌した。触媒 を留去した後、乾燥することにより得られた残渣をジク ロロメタン (5ml) に溶解した。この溶液に3-ピリ ジン酢酸塩酸塩0.18g(1.04mmol)を加 え、さらにトリエチルアミンO.28g(2.0mmo 1)を加えて氷冷した。氷冷下、2-クロロ-1,3-ジメチルイミダゾリニウムクロライド0.17g(1. Ommol)を加え、2時間攪拌した。飽和重曹水を加 えた後、クロロホルムで抽出した。有機層を飽和食塩水 で洗浄後、乾燥、溶媒を留去して得た残渣をシリカゲル カラムクロマトグラフィー (酢酸エチル:メタノール= 10:1)で精製することにより、N-[2-(N-t ertーブトキシカルボニル)アミノフェニル]-4-[2-[N-(ビリジン-3-イル)アセチルアミノ] エチル] ベンズアミド50mg (収率40%)を無色油 状物として得た。

【0273】(96-7) 工程(96-6)の化合物50mg(0.10mmol)のジオキサン(2ml) - メタール(1ml)溶液に4規定塩酸・ジオキサン(2ml)を加え、整温で2.5時間規料した、絶和重当水を加えた後、酢酸エチルで抽出した。4倍机を検索するととにより、N-(2-アミノフェニル)-4-[2-[N-(ビリジン-3-4ル)アセチルアンメノアミソ]エチル]ペンズアミド22mg(収率59%)をアモルフィス状間体として得た。

# [0274] mp. (amorphous).

IH NMG (270MHz, DMSO-d6) & ppm: 2.70-2.90(4H, m), 3.4 (2CH, s), 4.89(2H, br. s), 6.60(1H, dd, Jr. 3, 7.3Hz), 7.67(1H, d. Jr. 3, 7.3Hz), 7.57(1H, d. Jr. 3, 7.3Hz), 7.57(1H, d. Jr. 3, 7.3Hz), 7.16(1H, d. Jr. 3, 7.3Hz), 7.29-7.32(3H, m), 7.59(1H, d. Jr. 3, 1Hz), 7.89(1H, d. Jr. 3, 1Hz), 8.41-8.43(2H, br. 3), 82(1H, br. s), 8.41-8.43(2H, br. 3), 82(1H, br. s), 8.41-8.43(2H, br. 3), 82(1H, br. s), 8.41-8.43(2H, br. s),

### 【0275】実施例97

N-(2-アミノフェニル)-4-[2-[N-(3-ピコリル) アミノカルボニル] エチル] ベンズアミド (表-1:化合物番号80) の合成

(97-1) 実施例96の工程(96-4)で得られた化合物0.58g(1.5mmol)のジクロロメタン(5ml)懸濁液に、3-ピコリルアミン0.22g(2.0mmol)およびトリエチルアミン0.56m

1 (4.0mmo1)を加えた。氷冷下、2-クロロー 1、3-ジメチルイミグゲリニウムクロライド 0.39 g(2.0mmo1)のジクロロメタン (5m1)溶液 を加え、1.5時間提拝した。総和重曹水を加えた後、 クロロホルムで抽出した。

 $[0\,27\,6]$  有機層を水、熱和食塩水で洗浄後、乾燥、 溶鞣を留まして得わた成況をシリカゲルカラムクロマ トグラフィー(クロロホルム: メタノール: アンデ ボ= $1\,0\,0:1\,0:1\,0$  : 作制表することにより、Nー [2-(N-tert-ブトキシカルボニル) アミノフェール] -4-[2-[N-(3-ビコリル) アミノカ $ルボニル] エチル」ペンズアミド<math>0.7\,1\,g$ (収率94 %)を波視色油状物として得た。

1H kMr.(270Miz. DCI3) δ ppm: 1.45(9H,s), 2.42(2H,t, J=7.3Hz), 2.98(2H,t,J=7.3Hz), 4.32(2H,d,J=6.6Hz), 6.44(1H,t,J=6.6Hz), 7.14-7.27(5H,m), 7.48-7.57(3H,m), 7.63-7.68(3H,m), 7.90(1H,d,J=2.1Hz), 8.43(1H,d,J=1.4.4.4Hz), 9.86(1H,br.s).

[0277] (97-2) 工程 (97-1) の化合物 0.70g (1.47mmol)のジオキサン(5m 1) 溶液と 4規矩線を・ジオキサン(5m 1)を加え、さらにスタノール(2m 1)を加えて整選で 2時間競拝した。修和重曹水を加えた後、酢酸エチルで抽出した。 有機器を総取金体で洗浄後、整線・落壌を登した。 が出した 固体を呼吸、乾燥することにより、N-(2-アミノフ・エル)・4-[2-[N-3-ビコル)アミノカルボニル]エチル]ベンズアミド0.42g (収率76.3%)を乳止色固体として得た。[0278]m、168-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃、169-170℃

IH NMR (2700Hzt. DMSD-06) & ppm: 2.47-2.53 (2H, n), 2.9 (3CH, t.), 4.27 (2H, d.), 4.59 (2H, d.), 4.90 (2H, br. s), 6.60 (1H, d.), 47-3, 7.3 Hz), 6.78 (1H, d.), 48.1 Hz), 6.97 (1H, d.), 46.6, 67.3 Hz), 7.16 (1H, d.), 46.6 (Hz), 7.28-7.35 (1H, n), 7.33 (2H, d.), 48.1 Hz), 7.49 (1H, d.), 42.1, 59hz), 7.89 (2H, d.), 48.1 Hz), 8.39-8.44 (3H, m), 9.62 (1H, br. s).

IR(KBr)cm-1: 3313,1641,1523,1457,1300,748,713. 【0279】実施例98

N-(2-アミノフェニル)-4-[(ビリジン-3-イル)メチルアミノカルボニルオキシメチル]ベンズア ミド(表-1:化合物番号85)の合成

(98-1) メチル 4 ード 「ロキシメチルベングエート1、99g(12.0 mmol)のTHF (20ml) 高端に整温でN、N'ーカルボニルジイミシゲール1、78g(11.0 mmol)を加え、1時間線柱した。この溶液に整造で3 ーピコリルでミン1.08g(10.0 mmol)を加え、3.5時間線柱した後、一晩成配した。これに水を加え着収した後、節酸エチルで抽出した。

【0280】有機層を絶和な塩水で洗浄後、乾燥、溶媒 を留まして得た残液をシリカゲルカラムクロマトグラフ ィー 【静能エチル)で補限して、外 (4 ニメトラン ルボニル) ペンジルオキシカルボニルー3ーピコリルア ミン2.76g(収率91.9%)を白色ワックス状菌 休として後た。

1H NMR(270MHz, CDC13) & ppm: 3.91(3H,s), 4.40(2H,d, J=5.9Hz), 5.18(2H,s), 5.50(1H,br.s), 7.24-7.28(1H, m), 7.40(2H,d,J=8.1Hz), 7.65(1H,d,J=7.3Hz), 8.02(2H,d,J=8.8Hz), 8.50-8.53(2H,m).

1H NNR(270MHz, DMSO-d6) & ppm: 4.24(2H,d,J=5.9Hz), 5.13(2H,s), 7.33-7.38(1H,m), 7.46(2H,d,J=8.1Hz), 7.94(2H,d,J=8.1Hz), 7.95-8.01(1H,m), 8.46(1H,d,J=5.1Hz), 8.49(1H,d,J=1.5Hz), 13.0(1H,br.s).

【0282】(98-3) 工程(98-2)の化合物 1.26g(4.4mmol)のジクロロメタン(20ml)慰溺にカキザリルクロライド1.0ml(1.1.4ml)を徐くに加え、さらにDMFを敷添加えた後輩温で10分間、さらに40℃で30分間照件した。放冷後、海媒を留去し、更にトルエンで達到のカギリルクロライドを留去した。この残盗にジクロロメタン(10ml)を加えた後、米冷し、さらに実施例1の工程(1-2)で得られた化合物の.83g(4.0mmol)のジクロロメタン(8ml)ービリジン(8ml)溶液を済下した後、整温まで昇温させながら7時間 提择し、一般変配した。

(10 283) 熱加重管水を加えた後、クロロホルムで抽 出した。有機量を飲取金地で洗浄後、乾燥、溶媒を留 去して得られた残溶にトルエンを加え、さらに透射のビ リジンを共得した。得られた残渣をシリカゲルカラムク ロマトグラフィー(酢酸エチル)で精製することにより Nー[2-(N-tert-アトキンカルボニル)アミ ノフェニル]-4-[(ビリジン-3-4ル)メチルア ミノカルボニルオキシメチル]ベンズアミド1.40g (収率73.4%)を洗得色団体として得た。 11 MRG(270Me、(2013) & ppss: 1.51(例,s)、4.40(28.d,

14 NM: CZYOME, CDC13) & ppn: 1.51 (9H, s), 4.40 (2H, d, J=5.9Hz), 5.19 (2H, s), 5.56 (1H, m), 7.07 (1H, br.s), 7. 147-31 (4H, m), 7.43 (2H, d, J=8.1Hz), 7.65 (1H, d, J=8.1Hz), 7.76 (1H, d, J=8.1Hz), 7.76 (1H, d, J=8.1Hz), 8.52 (2H, d, J=4.1Hz), 9.32 (1H, br.s),

【0284】(98-4) 工程(98-3)の化合物

1.00g(2.10mmol)のジオキサン(10m 1)ーメタノール(2m1)溶液に溶脂で4規空塩配・ ジオキサン(9m1)を加えて2mm間限料した、飽和重 育水を加えた後、耐能エチルーメチルエチルケトン (1:1)で抽出した。再機両を絶れ点塩水で洗浄後、 乾燥、溶媒を留安し、得られた残液にメタノールージイ ソプロビルエーデルを加え、生成した固体をデ取、乾燥 することにより、N(2-アミノフェニル)-4ー [(ビリジン-3-4ル)メチルアミノカルボニルオキ シメチル]ベンズアミド0.79g(定量的)を白色固 体として得た。

[0285] mp. 139-141°C

 $\begin{array}{ll} \mathrm{IH} \ \mathrm{NMR}(2700\mathrm{Miz}, \ \mathrm{DMSO}-66) \ \delta \ \mathrm{ppuz} \ \ 4.25 (2\mathrm{H}, \mathrm{d}, \mathrm{J}=5, \mathrm{9Hz}), \\ 4.90 (2\mathrm{H}, \mathrm{s}), \ 5.13 (2\mathrm{H}, \mathrm{s}), \ 6.60 (\mathrm{H}, \mathrm{d}), \mathrm{J}=6, 6, 7.3\mathrm{Hz}), \\ 6.78 (\mathrm{H}, \mathrm{d}, \mathrm{J}=7, \mathrm{3Hz}), \ 6.76 (\mathrm{H}, \mathrm{d}, \mathrm{J}=6, 6, 7.3\mathrm{Hz}), \\ 7.17 (\mathrm{H}, \mathrm{d}, \mathrm{J}=7, \mathrm{3Hz}), \ 7.36 (\mathrm{H}, \mathrm{d}, \mathrm{J}=4, 8, \mathrm{Hz}), \ 7.47 (2\mathrm{H}, \mathrm{d}, \mathrm{J}=6, \mathrm{Hz}), \\ 8.1\mathrm{Hz}), \ 7.67 (\mathrm{H}, \mathrm{d}, \mathrm{J}=6, \mathrm{Hz}), \ 7.97 (2\mathrm{H}, \mathrm{d}, \mathrm{J}=7, 3\mathrm{Hz}), \\ 7.99-8.00 (\mathrm{H}, \mathrm{m}), \ 8.46 (\mathrm{H}, \mathrm{d}, \mathrm{J}=1, 5, 5, \mathrm{Hz}), \\ 8.49 (\mathrm{H}, \mathrm{d}, \mathrm{J}=2, \mathrm{Hz}), \ 9.65 (\mathrm{H}, \mathrm{br.s}). \end{array}$ 

IR(KBr)cm-1: 3326(br), 1694, 1637, 1526, 1458, 1147, 75 0, 712.

【0286】実施例99

N-(2-アミノフェニル)-4-[3-(イミダゾー ル-1-イル)プロビルアミノカルボニルオキシメチ ル]ベンズアミド(表-1:化合物番号215) 実施例98と同様の方法により合成した。

up. (anorphous).

1H NNR(270MHz, DNSO-d6) δ ppn: 1.80-1.89(2H, m), 2.9 4-3.02(2H, m), 3.98(2H, t, J=7.3Hz), 4.88(2H, s), 5.11 (2H, s), 6.55-6.63(1H, m), 6.76-6.97(3H, m), 7.10-7.1 8(2H, n), 7.43-7.48(3H, n), 7.61(1H, s), 7.98(2H, d, J=8.1Hz), 9.66(1H, s).

【0287】実施例100

102s/1夫地別100 ハー(2一字2/フェニル) ー 4 ー (フェニルアセチル アミノ) ベンズアミド(表-1: 化合物香号2) の合成 (100-1) 実地別10工程(1-2)で物た化合 物16.6g(80mmol)のグクロロメタノ(2 0ml) 溶液にりエチルアミン16.8ml(120 mmol)を加え、さらに水冷下、4 ーニトロベンパイ ルクロライド16.0g(86.4mmol)のジクロ ロメタン(40ml)溶液を徐々に加えた後、7時間撹 拌した、絶和値雪水を加えた後、7日ロボルムで抽出した。

【0288】有機形と1拠地路飲水溶液、飽和重増水、 酸和食塩水で洗浄した後、乾燥、溶液を留去した。得ら れた残液をジイソプロビルエーテルで洗浄することによ り、N-[2-(N-tert-ブトキシカルボニルア ミノ)フェニル] -4-ニトロベンズアミド28.0s (収率98%)を波黄色肪体として得た。

1H NMR(270MHz, CDC13) δ ppm: 1.53(9H,s), 7.17-7.29

(4H.m), 7.85(1H.br.d,J=7.3Hz), 8.17(2H.d,J=8.8Hz), 8.32(2H.d,J=8.8Hz), 9.88(1H.br.s).

1H NMR(270MHz, DMSO-d6)  $\delta$  ppm: 1.46(9H.s), 5.84(2H, s), 6.61(2H,d,J=8.8Hz), 7.10-7.18(2H,m), 7.46-7.55 (2H,m), 7.68(2H,d,J=8.8Hz), 8.67(1H,s), 9.49(1H,

s).
【0290】(100-3) 工程(100-2)で得た化告物1.6g(4.88mmol)の塩化メチレン溶液(15ml)に、ピリジンの.8ml(9.9mmol)、フェニルアセチルクロライドの96ml(7.26mmol)を加え1同間減十た。尻底終了後、水を加え、折出した結晶をデ取し、N-[2-(N-tert-ブトキシカルボニルアミノ)フェニル]-4-(フェニルアナチルアミノ)ペンズアミド1.66g(収率76%)を得た。

[0291] (100-4) 工程(100-3) で得た化合物1g(2.24mmol)のアセトトリル溶液(25ml)を設置でヨードリンメールシラン0.8 8ml(6.18mmol)を加え3時間既拝した。反路軒後、溶錬金濃縮し得られた残留物をメタノールから再結晶して、N-(2-アミノフェニル)-4-(フェニルアナチルアミノ)ベンズアミド0.29g(収率38%)を白色結晶として得た。

[0292] mp. 232-237°C.

III NBR (270NHz. DKSO-46) & ppm: 3.69(2H, s), 4.90 (2H, s), 6.60 (1H, t.).47.3Hz), 6.77 (1H, d.).47.3Hz), 6.96(1 H, t.).47.3Hz), 7.22-7.35 (3H, s), 7.72 (2H, d.).48.8Hz), 7.95 (2H, d.).48.8Hz), 7.72 (2H, d.).48.8Hz), 7.75 (2H, d.).48.8Hz), 9.57 (1H, d.).47 (1H, d.).48 (1H, d.).4

【0293】実施例100と同様の方法により、実施例 101から実施例128の化合物を合成した。以下に、 化合物の融点(up.)、1H NMR、IRの測定値を示す。 【0294】実施例101

N-(2-アミノフェニル)-4-[(4-フェニルブ タノイル)アミノ]ベンズアミド(表-1:化合物番号 4)

mp. (amorphous).

1H NMR (270MHz, DMSO-d6) δ ppm: 1.91(2H, hep, J=7.3H

z), 2, 37(2H, t, J=7, 3Hz), 2, 64(2H, t, J=7, 3Hz), 5, 0(2H, tr.s), 6, 61(1H, t, 7, 0Hz), 6, 79(1H, dd, J=1, 5, 8, 1Hz), 6, 79(1H, t, J=7, 0Hz), 71(1H, t, J=7, 0Hz), 71(1H, t, J=7, 0Hz), 71(1H, t), 71(1H, s), 10(1H, s), 11(1H, s),

【0295】実施例102

N-(2-アミノフェニル)-4-[(4-クロロフェ ニルアセチル)アミノ]ベンズアミド(表-1:化合物 番号15)

mp. (amorphous).

1H NMR(270MHz, DMSO-d6) δ ppm: 3.72(2H,s),7.29-7.43 (8H,m),7.77(2H,d,J=8.8Hz),8.00(2H,d,J=8.8Hz),10.29 (1H,s),10.52(1H,s).1R(KBr)cm=1: 3300,2868,1664,163 8,1520.

【0296】実施例103

N-(2-アミノフェニル)-4-[(2-ニトロフェ ニルアセチル)アミノ]ベンズアミド 塩酸塩(表-1:化合物番号19の塩酸塩)

mp. (amorphous).

1H NMR(270MHz, DMSO-d6)  $\delta$  ppm: 4.20(2H,s), 7.20-7.3 O(3H,a), 7.40-7.45(1H,m), 7.60(2H,d), 7.71-7.77(3 H,m), 8.02-8.10(4H,m), 10.27(1H,br.s), 10.64(1H,br.s),

IR (KBr) cm-1: 3263, 1676, 1647, 1518, 1184, 759.

【0297】実施例104 N-(2-アミノフェニル)-4-[(4-ニトロフェニルアセチル)アミノ]ベンズアミド(表-1:化合物番号21)

mp. 222-226°C.

1H NMR (270M±z, DNSD-d6) ∂ ppa: 3.90(2H,s), 4.96(2H,br.s), 6.60(1H,dt.,J=1.5,6.6Hz), 6.78(1H,dd.,J=1.5,6.6Hz), 7.78(1H,dJ.,J=1.5,6.6Hz), 7.15(1H,dJ.,J=1.5,6.6Hz), 7.50(2H,d.,J=1.8,Hz), 7.71(2H,d.,J=1.8,Hz), 7.95(2H,d.,J=8.8Hz), 8.12(2H,d.,J=8.8Hz), 9.59(1H,s), 10.54(1H,s).

IR(KBr)cm-1: 3395,3334,1671,1630,1519,1346. 【0298】実施例105

N-(2-アミノフェニル) -4-[(2-アミノフェニルアセチル) アミノ] ベンズアミド (表-1: 化合物 番号22)

mp. 177-182°C(dec.).

III NMI(270M82, DM20-do) ∂ ppm: 3.54 (2H, s), 4.88 (2H, br.s), 5.90 (2H, br.s), 5.55 (II, dd, J=6, 6.7, 3Hz), 6.59 (II, dd, J=7, 3.7, 3Hz), 6.69 (III, dd, J=7, 3.7, 3Hz), 6.66 (III, dd, J=7, 3Hz), 6.66 (III, d, J=7, 3Hz), 6.66 (III, d, J=7, 3Hz), 7.7 (III, d, J=8, Hz), 7.7 (III, d, J=8, Hz), 7.7 (III, d, J=8, Hz), 7.9 (III, d, J=8, Hz), 7.9 (III, d, J=7, 3Hz), 6.60 (III, d, J=6, Hz), 7.7 (III, d, J=6, Hz), 7.7 (III, d, J=6, Hz), 7.7 (III, d, J=6, Hz), 7.8 (III, d, J=7, Hz), 7.7 (III, d, J=8, Hz), 7.8 (III, d, J=7, Hz), 7.8

【0299】実施例106 N-(2-アミノフェニル)-4-[(4-アミノフェニルアセチル)アミノ]ベンズアミド(表-1:化合物 番号26)

#### mp. 219-226°C (dec.).

1H NMR (270MHz, DMSD-d6) δ ppm: 3.46(2H,s), 4.93 (4H, br.s), 6.52(2H,d,J=8.1Hz), 6.59(1H,dt,J=1.5,7.3Hz), 6.79(1H,dt,J=1.4,7.3Hz), 6.79(1H,dt,J=1.4,7.3Hz), 6.99 (2H,d,J=8.1Hz), 7.15 (1H,dd,J=1.5,7.3Hz),

7.70(2H, d, J=8.8Hz), 7.93(2H, d, J=8.8Hz).

IR(KBr)cm-1: 3278, 3032, 1675, 1628, 1516.

【0300】実施例107

N-(2-アミノフェニル)-4-[(4-メトキシフェニルアセチル)アミノ]ベンズアミド(表-1:化合物番号32)

mp. (amorphous).

1H MR (270MHz, DMSO-d6) δ ppm: 3.62 (2H,s), 3.74(3 H,s), 6.90 (2H,d,J=8.8Hz), 7.26 (2H,d,J=8.8Hz), 7.30 (3H,n), 7.39 (1H,n), 7.77 (2H,d,J=8.8Hz), 7.99 (2H,d,J=8.8Hz), 10.26 (1H,s), 10.44 (1H,s).

IR(KBr)cm-1: 3300, 2759, 1670, 1638, 1514, 1250.

【0301】実施例108

N-(2-アミノフェニル)-4-[[4-(N,N-ジメチルアミノ) フェニルアセチル] アミノ] ベンズアミド (表-1:化合物番号53)

### пр. 140°С.

1H NMR (270MHz, DMSO-d6) δ ppm: 3.04 (6H, s), 3.67 (2H, s), 7.16 (2H, d, J=8. Hz), 7.29-7.40 (6H, m), 7.76 (2H, d, J=8. 8Hz), 7.99 (2H, d, J=8. 8Hz), 10.29 (1H, s), 10.47 (1H, s).

IR(KBr)cm-1: 3244,2951,2639,1647,1599,1507. 【0302】実施例109

N-(2-アミノフェニル)-4-[(4-トリフルオロメチルフェニルアセチル)アミノ]ベンズアミド(表-1:化合物番号43)

### mp. (amorphous).

1H NMR (270Miz, DMSO-d6)  $\delta$  ppm: 3.84(2H,s), 6.89(1H, t,J=7.4Hz), 7.00(1H, d,J=7.4Hz), 7.11(1H,t,J=7.4Hz), 7.57(2H,d,J=8.8Hz), 7.71(2 H,d,J=8.8Hz), 7.77(2H,d,J=8.8Hz), 7.97(2H,d,J=8.8Hz), 7.97(2H,d,J=8.8H

1R(KBr)cm-1: 3260, 1664, 1605, 1521, 1327, 1119.

【0303】実施例110

N-(2-アミノフェニル)-4-[(ピリジン-2-イル)アセチルアミノ]ベンズアミド 2塩酸塩(表-1:化合物番号174の塩酸塩)

### mp. (amorphous).

1H NMR (270MHz, DNSO-d6)  $\delta$  ppm: 4.60(2H,s), 7.30-7.4 6(3H,m), 7.56(1H,d,J=7.4Hz), 7.79(2H,d,J=8.8Hz), 7.95(1H,t,J=6.6Hz), 8.01(1H,d,J=7.4Hz), 8.11(2H,d,J=7.4Hz), 8

J=8.8Hz), 8.49(1H,t,J=7.4Hz), 8.87(1H,d,J=5.1Hz), 10.46(1H,s).

### 【0304】実施例111

N-(2-アミノフェニル)-4-[(ビリジン-3-イル)アセチルアミノ]ベンズアミド 2塩酸塩(表-1:化合物番号68の塩酸塩)

mp. 182-189°C (dec.).

1H NMR (270Mfz, DMSD-d6) δ ppm: 4.12(2H,s), 7.29-7.5 9(4H,n), 7.80(2H,d,J=8.8Hz), 8.05(1H,m), 8.11(2H,d,J=8.8Hz), 8.75(1H,d,J=5.2Hz), 8.95(1H,s), 10.25(1H,s), 10.48(1H,s).

N-(2-アミノフェニル)-4-[[3-(ピリジン -3-イル)プロパノイル]アミノ]ベンズアミド(表

-1:化合物番号69)

mp. 184-186°C. 1H NMR (270MHz, DMS9-d6) & ppm: 2.80(2H,t,J=7.3Hz), 3.08(2H,t,J=7.3Hz), 6.87(1H,t,J=8.0Hz), 6.99(1H,d d,J=1.4,8.0Hz), 7.11(1H,dt,J=1.4,8.0Hz), 7.25(1H,

d, J=8.0Hz), 7.70(2H, d, J=8.8Hz), 7.77(1H, dd, J=5.8, 8.0Hz), 7.96(2H, d, J=8.8Hz), 8.22(1H, d, J=8.0Hz), 8.75(1H, d, J=1.4Hz), 9.83(1H, s), 10.25(1H, s).

/5(18,d,J=1.482), 9.85(18,s), 10.25(18, 【0306】実施例1 1 3

N-(2-アミノフェニル)-2-クロロ-4-[3-(ビリジン-3-イル) プロパノイルアミノ] ベンズア ミド(表-1: 化合物番号123)

### mp. (amorphous).

1H N9R(27046iz, DMSD-d6) ∂ ppm: 2.70 (2H, t., J=8, 1Hz), 2.96 (2H, t., J=7, 2Hz), 4.74 (2H, b.r.s), 6.60 (1H, t., J=6, 1Hz), 1.96 (2H, t., J=6, 1Hz), 7.60 (2H, t., J=6, 1Hz), 7.60 (2H, t., J=8, 2Hz), 7.20 (1H, t., J=6, 2Hz), 7.60 (2H, t., J=8, 2Hz), 7.80 (2H, t., J=8, 2Hz), 8.80 (2H, t., J=8, 2Hz), 9.87 (1H, t., S=8, 2Hz), 8.80 (2H, t., S=8, 2

IR(KBr)cm-1: 3273,1675,1519,1315,1181,852,747. 【0307】実施例114

N-(2-アミノフェニル)-4-[[N-(ピリジン-3-4ル)メチル-N-トリフルオロアセチルアミノ]アセチルアミノ]ベンズアミド(表-1:化合物番号107)

mp. 145°C (dec.).

IN NMR(270Miz, INKSD-66)  $\delta$  ppm: 4.18 and 4.42(total 2H, s), 4.73 and 4.83(total 2H, s), 4.473 and 4.83(total 2H, s), 4.87(2H, s - s), 6.60(1H, 6d, J - 3A), 8.112h, 6.78(1H, d, J - 8, 1Hz), 6.96(1H, d, J - 8, 1Hz), 7.397-4.5(11H, d, J - 8, 1Hz), 7.397-4.5(11H, d, J - 8, 1Hz), 7.59-8.00(2H, s), 8.516-8.5(1H, s), 8.5(1H, s), 9.60(1H, s - s), 9.60(1H, s - s), 10.36 and 10.43(total 1H, b - s).

【0308】実施例115

N-(2-アミノフェニル)-4-[[N-(ピリジン -3-イル)メチルアミノ]アセチルアミノ]ベンズア ミド (表-1:化合物番号105)

mp. 160°C(dec.).

III. NNE (ZOWIEL. DISO-6d) & Ppei: 3.30 (ZH. s.), 3.79 (ZH. s.), 4.88 (ZH. s.), 6.60 (1H. d.d.=7.3,7.3Hz), 6.78 (1H. d.l.=6.1Hz), 6.97 (1H. d.d.,=7.3,8.1Hz), 7.16 (1H. d.l.=8.1Hz), 7.80 (1H. d.l.=7.3Hz), 7.74 (ZH. d.l.=8.8Hz), 7.80 (1H. d.l.=7.3Hz), 7.95 (ZH. d.l.=8.1Hz), 3.48 (ZH. d.l.=7.7Hz), 8.57 (1H. s.), 9.57 (ZH. s.), 10.08 (ZH. br. s.), 7.74 (ZH. br. s.), 9.57 (ZH. s.), 9

IR(KBr)cn-1: 3298, 1693, 1637, 1602, 1544, 1454, 1262, 84 8,762.

【0309】実施例116

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(ピリジン-3-イル)メチルオキサモイルアミノ]ベンズアミド (表-1:化合物番号104)

mp. (amorphous).

IH NMR(2700Hiz, DMSO-d6) & ppm: 4.43(2H, d, J=6,6Hz), 4.90(2H, br. s), 6.60(1H, dd, J=6,67,3Hz), 6.78(1H, d, J=7,3Hz), 6.74(H, dd, J=1,5,6,67,3Hz), 7.16(1H, d, J=7,3Hz), 7.73(1H, dd, J=4,1Hz), 7.73(H, d, J=8,1Hz), 7.73(H, d, J=1,5,5,1Hz), 8.56(1H, d, J=1,5,5,1Hz), 9.59(1H, s), 9.57(1H, s), 9.57(1H

IR(KBr)cm-1: 3299, 1644, 1518, 1320, 1119, 748.

【0310】実施例117

N-(2-アミノフェニル)-4-[[N-(ビリジン -3-イル)メチルーN-ニコチノイルアミン]アセチ ルア・シースアミド(表-1:化合物番号106) ap. (anorphous).

IH NMR (270MHz. DISO-d6) & pps: 4.11(asjor 2H.s), 4.25(alnor 2H.s), 4.75(alnor 2H.s), 4.75(alnor 2H.s), 4.65(alnor 2H.s), 4.65(botal 2H.br.s), 6.50(botal 1H.d., 2H.s), 4.80(botal 2H.br.s), 6.50(botal 1H.d., 2H.s), 6.50(botal 1H.d., 2H.s), 7.15(botal 1H.d., 2H.s), 6.50(botal 1H.d., 2H.s), 7.15(botal 1H.d., 2H.s), 8.63-8.70(botal 2H.s), 9.50(botal 2H.s), 9.50(botal 2H.s), 9.50(botal 2H.s), 10.22(asjor 1H.br.s), 10.37(ainor 1H.br.s), 10.37(ainor 1H.br.s), 10.25(asjor 1H.br.s), 10.37(ainor 1H.br.s), 10.37

IR(KBr) cm-1:3269,1701,1637,1603,1534,1506,1312,125 4,752.

【0311】実施例118

N-(2-アミノフェニル)-4-[[4-(ビリジン-3-イル) ブタノイル]アミノ]ベンズアミド(表-1:化合物番号70)

up. 165-167°C (dec.).

1H NMR (270MHz, DMS0-d6) δ ppm: 1.88-1.99(2H, n), 2.6 8 (2H, t.)-47.3Hz), 2.39 (2H, t.)-47.3Hz), 6.78-6.81(1H, n), 6.94-6.99(1H, n), 7.15-7.18 (1H, n), 7.34-7.39(1H, n), 7.794 (2H, d.)-8.8Hz), 8.43-8.48(2H, n)

IR(KBr)cm-1: 3291, 1660, 1626, 1308, 1261, 1182, 1027, 82 5,747.

【0312】実施例119

III NMR(270MHz, DMSD-d6) & ppm: 2.28 (3H,s), 3.27(2H,s), 3.17(2H,s), 4.88(2H,br.s), 6.60(1H,dd,1=6.6.7, 3Hz), 6.76(1H,d,1=6.1, 3Hz), 6.78(1H,d,1=7.3, 8.1Hz), 7.71(2H,d,1=7.3, 8.1Hz), 7.77(2H,d,1=8.8Hz), 7.75(2H,d), 9.79(2H,d,1=8.8Hz), 7.75(2H,d,1=8.8Hz), 9.77(1H,d,1=1.5Hz), 8.49(1H,s), 9.56(1H,s), 1.00(2(1H,br.s), 1.00(2(1H,br.

【0313】実施例120

mp. 175-179°C.

III NMR(270Miz, DMSO-46) & ppu: 4.86(2H,s), 4.90(2H,br.s), 6.60(1H,d,J=7.37.3Hz), 6.78(1H,d,J=7.3Hz), 6.79(1H,d,J=6.7.3Hz), 7.61(1H,d,J=8.Hz), 7.47(2H,s), 7.76(2H,d,J=8.8Hz), 7.98(2H,d,J=8.8Hz), 8.22(1H,d,J=3.2Hz), 8.39(1H,d,J=2.9Hz), 9.60(1H,br.s), 10.40(1H,br.s), 10.4

IR(KBr)cm-1: 3321,1655,1530,1276,1231,1068,757.

【0314】実施例121

N-(2-アミノフェニル)-4-[4-(ピリジン-3-イル)-1、4-ジオキソブチルアミノ]ベンズア ミド(表-1:化合物番号99)

пр. 190-194°С.

III NMR(270MHz, DMSD-46)  $\bar{\sigma}$  ppu: 2.08 (281, t, J=6, 4Hz), 3.41 (281, t, J=6, 4Hz), 4.86 (281, 8), 6.59 (111, t, J=5, 4Hz), 5.67 (311, 4), 47-492t), 5.69 (111, t, J=7, 4Hz), 7.61 (111, t, J=7, 4Hz), 7.70 (211, t, J=4, J=7, 191z), 7.70 (211, t, J=8, Hz), 7.94 (211, t, J=8, Hz), 8.35 (111, t, J=7, 9Hz), 8.35 (111, t, J=1, Hz), 9.18 (111, t), 9.55 (111, t), 32 (111,

IR(KBr)cm-1: 3317,1691,1652,1601,1522,1312,982,84 7,764,701.

【0315】実施例122

N-(2-アミノフェニル)-4-[3-[N-(ピリ ジン-3-イル)アミノ]-1,3-ジオキソプロピル アミノ]ベンズアミド(表-1:化合物番号94)

mp. 196°C (dec.)

IR(KBr)cm-1: 3410,3315,1685,1655,1625,1536,1428,13

62, 1263, 1201, 744.

【0316】実施例123

N-(2-rミノフェニル)-4-[N-(ビリジン-3-1)] メトキシアセチルアミノ]-3-xチルベンズアミド(表-1: Mc物番号102)

mp. 178-181°C (dec.).

 $\begin{array}{lll} \mbox{H MR (270 \mbox{Hz}, DMSO-d6) $\delta$ ppai: $2.28 (3H, s), $4.22 (2H, s), $4.71 (2H, s), $4.89 (2H, br. s), $6.60 (1H, d, J=7, 3, 7, 3Hz), $6.78 (1H, d, J=7, 3, 8, 1Hz), $7.16 (1H, d, J=7, 3Hz), $7.74 (1H, d, J=8, 1Hz), $7.71 (1H, d, J=8, 1Hz), $7.77 (1H, d, J=8, 1Hz), $7.79 (3H, u), $8.54 (1H, dd, J=1, 5, 44Hz), $8.66 (1H, d, J=1, 5Hz), $9.36 (1H, br. s), $9.60 (1H, br. s), $9.6$ 

IR(KBr)cm-1:3394,3269,1683,1630,1593,1521,1460,113

【0317】実施例124

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(チオフェン -3-イル)メトキシアセチルアミノ]ベンズアミド (表-1:化合物番号204)

np. 186-189°C.

IH NMR (270MHz, DNSO-66) & ppar 4.11(2H,s), 4.63(2H,s), 4.63(2H,br.s), 6.60(IH,dd,Jr],3,7.3Hz), 6.78(10,Jr],3,7.3Hz), 7.67(IH,dd,Jr-3,7.3Hz), 7.67(2H,db,Jr-3,7.3Hz), 7.67(2H,db,Jr-3,7.3Hz), 7.67(2H,db,Jr-3,7.3Hz), 7.67(2H,db,Jr-3,1.4), 7.78(2H,d,Jr-8.8Hz), 7.95(2H,d,Jr-8.8Hz), 7.95(2H,d,Jr-8.8Hz), 9.36(IH,dr-8), 10.04(IH,dr-8), 11.8(MSP)cmr-1.3431, 3284, 1694, 1631, 1611, 1596, 1314, 11.8(MSP)cmr-1.3431, 3284, 1694, 1631, 1611, 1596, 1314, 11.8(MSP)cmr-1.3431, 3284, 1694, 1634, 1611, 1596, 1314, 11.8431, 1611, 1596, 1314, 11.8431, 1611, 1596, 1314, 11.8431, 1611, 1596, 1314, 11.8431, 1611, 1596, 1314, 11.8431, 1611, 1596, 1314, 11.8431, 1611, 1596, 1314, 11.8431, 1611, 1596, 1314, 11.8431, 1611, 1596, 1314, 11.8431, 1611, 1596, 1314, 11.8431, 1611, 1596, 1314, 11.8431, 1611, 1596, 1314, 11.8431, 1611, 1596, 1314, 11.8431, 1611, 1596, 1314, 11.8431, 1611, 1596, 1314, 11.8431, 1611, 1596, 1314, 11.8431, 1611, 1596, 1314, 11.8431, 1611, 1596, 1314, 11.8431, 1611, 1596, 1314, 11.8431, 1611, 1596, 1314, 11.8431, 1611, 1596, 1314, 11.8431, 1611, 1596, 1314, 11.8431, 1611, 1596, 1314, 11.8431, 1611, 1596, 1314, 11.8431, 1611, 1596, 1314, 11.8431, 1611, 1596, 1314, 11.8431, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 1814, 181

1K (KBr)cm-1: 3341, 3248, 1694, 1631, 1611, 1506, 1314, 1: 26.

【0318】実施例125

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-メチル-N-(ビリジン-3-イル)メトキシアセチルアミノ]ベンズアミド(表-1:化合物番号103)

mp. 180-183°C (dec.).

1H NMR (270MHz, DMSO-d6)  $\delta$  ppm: 3.24(3H,s), 4.08(2H,br.s), 4.50(2H,s), 4.94 (2H,br.s), 6.60(1H,dd,J=7.3,7.3Hz), 6.79(1H,d,J=8.1Hz), 6.98(1H,dd,J=7.3,8.1Hz), 8.03(1H,d,J=8.1Hz), 8.48-8.50(2H,a), 9.72(1H,br.s), 8.05(2H,a), 9.72(1H,br.s), 9

IR(KBr)cm-1: 3395,3283,1683,1639,1604,1506,1459,13 07,1124.

【0319】実施例126

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(ビリジン-2-イル)メトキシアセチルアミノ]ベンズアミド(表 -1: 化合物番号176)

up. 171-173℃.

 $\begin{array}{ll} \mathrm{H} \ \mathrm{NR} \ \mathrm{C2708Ez}, \ \mathrm{D4S0-d5} \ \mathrm{S} \ \mathrm{ppsi} \ \mathrm{I} \ \mathrm{4.26} \ (2\mathrm{H}, \mathrm{s}), \ 4.74 \ (2\mathrm{H}, \mathrm{s}), \\ \mathrm{J} \ \mathrm{J$ 

IR (KBr) cm-1: 3391,3258,1678,1629,1593,1517,1128,76

【0320】実施例127

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(N-ニコチ ノイルアミノ)アセチルアミノ]ベンズアミド(表-1:化合物番号97)

mp. 218-220°C (dec.).

IH MBR(CZOMEZ, DMSD-do) & ppm: 4.13 (2H, d., 1=5, 9Hz), 4.89 (2H, s), 6.59 (1H, d.), 47-3, 7.3Hz), 6.77 (1H, d.) = 8.1Hz), 6.96 (1H, d.d., 147-3, 3.8.1Hz), 7.15 (1H, d.) = 8.1Hz), 6.96 (1H, d.d., 147-3, 8.1Hz), 7.73 (2H, d., 1=6, 8Hz), 7.75 (2H, d., 1=6, 8Hz), 8.25 (1H, d., 1=6, 1Hz), 8.74 (1H, d., 1, 1=6, 1Hz), 9.07 (1H, d., 1=1, 18Hz), 9.13 (1H, t-11ke, 1=5, 9Hz), 9.55 (1H, s.), 10.36 (1H, s.)

【0321】実施例128

N- (2-アミノフェニル) -5-[3-(ピリジシ-3-イル) プロピオンアミド] ベンゾフラン-2-カル ボキシアミド(表-3:化合物番号1)

mp. 267-272°C.

III. NNR (G704Hz., DNSO-d-6) & ppui: 2.51 (2H, t, 1-7.3Hz), 2.97 (2H, t, 1-87.3Hz), 6.50 (1H, dd, 1-88.1, 8.8Hz), 6.80 (1H, dd, 1-81.5, 8.Hz), 5.95 (1H, dd, 1-81.5, 8.Hz), 7.20 (1H, dd, 1-81.5, 8.Hz), 7.32 (1H, dd, 1-82.8, 1Hz), 7.49 (1H, dd, 1-82.8, 1Hz), 7.32 (1H, dd, 1-82.8, 1Hz), 7.67 (1H, dd, 1-82.8, 1Hz), 7.67 (1H, dd, 1-82.8, 1Hz), 7.70 (1H, d), 8.15 (1H, d, 1-81.5, 1Hz), 9.84 (1H, s), 10.1 (1H, d, 1-81.5, 1Hz), 9.84 (1H, s), 10.1 (1H, s)

IR(KBr)cm-1: 3333,3272,1666,1583,1561,1458,1314,12 47,1143,807,746,713.

【0322】実施例129

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-[2-(ビリジン-3-4ル) オキシプロピオニル] アミノ] ベンズアミド (表-4: 化合物番号2) の合成

(129-1) 実施例47の工程(47-2)で特定 化合物0.34g(1.2mmo1)、実施例100の 工程(100-2)で特定化合物0.34g(1.0m mo1)をジウロロメタン(10m1)に溶解し、さらにトリエチルアミン0.5m1(3.6mmo1)を加えた。この溶液を水冷下、2-クロロー1、3-ジメチルイミググリニウムクロライド0.21g(1.24mo1)のジクロロメタン(5m1)溶液を加え、米冷下さらに2時間操作した。趁和重商をを加え中和した後、水で希釈してクロロ水ルムで抽出した。

【0323】有機層を飽和食塩水で洗浄後、乾燥、溶維 部 とて得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラ フィー (酢酸エゲル:メタノールー10:1) で稍繋することにより、N-[2-(N-tert-プトキシカ ルボニルアミノ)フェニル)-4-[N-[2-(ピリ ジン-3-4ル)オキシアロピオニル]アミノ]ベンズ アミドひ.68gを1,3-ジメチル-2-4ミグケリ ノンの混合物として得た。

 $\begin{array}{lll} \text{ $H$-MR (270MHz, CDC13) $\delta$ ppm: $1.52(9\text{H}, \text{s}), $1.70(3\text{H}, \text{d}, \text{J=}6.6\text{Hz}), $4.84(1\text{H}, \text{q}, \text{-1}\text{-}6.6\text{Hz}), $6.89(1\text{H}, \text{br. s}), $7.12-\\ 7.31(6\text{H}, \text{n}), $7.68(2\text{H}, \text{d}, \text{J=}8.8\text{Hz}), $7.79(1\text{H}, \text{d}, \text{J=}8.1\text{Hz}), $7.96(2\text{H}, \text{d}, \text{J=}8.1\text{Hz}), $7.96(2\text{H}, \text{d}, \text{J=}8.2\text{Hz}), $8.34(1\text{H}, \text{d}, \text{J=}2.9, 2.9\text{Hz}), $8.34(1\text{H}, \text{d}, \text{J=}1.5\text{Hz}), $9.25(1\text{H}, \text{d}, \text{J=}5.2\text{Hz}), $9.25(1\text{H}, \text{d}, \text{J=}5.2\text{Hz}$ 

[0324] (129-2) 工程(129-1)で得た化合物の.68sのジクロロメタン(5m1)溶液に整温で15%(vo1/vo1)トリフルオコ南酸・ジクロロメタン溶液(10m1)を加え窓道で4.5時間提供した。使加重水を加ま中ルた彼シクロロメタンを留去した。この溶液を酢破エチルで抽出した。有機厚を脆和虚地水で洗浄後、乾燥、溶媒面まして滑火飛送によな浸金手取、収燥するととにより、N-(2-アミノフェニル)-4モノアロビオール「アミノイベンズで影片の、22g(2steps,収率58%)を乳白色固体として得た。

#### mp. 193-196°C.

1H-MR (270Hz, DKS0-do) open: 1, 60 (3H, d, J=6, 6Hz), 48 (2H, b+5, 50 (4H, q, J=6, 6Hz), 6, 60 (1H, d, J=6, 6Hz), 6, 7, 3Hz), 6, 78 (1H, d, J=6, Hz), 6, 97 (1H, d, J=7, 3Hz), 7, 15 (1H, d, J=7, 3Hz), 7, 32 (7, 39 (2H, q), 7, 75 (2H, d, J=8, Hz), 7, 32 (3H, d, J=2, 1Hz), 9, 199 (1H, br.s.), 10, 44 (1H, br.s.)

## 【0325】実施例130

N-(2-アミノフェニル)-4-[(ビリジン-3-イル)メトキシアセチルアミノ]ベンズアミド(表-1:化合物番号101)の合成

(130-1) 水素化ナトリウム (60%油懸濁状) 4.4g(110mmol)のTHF(300ml)懸 濁液に、室温で3-ビリジンメタノール10.91g (100mmol)のTHF (20ml)溶液を滴下し た後、室温で2時間撹拌した。得られた白色懸濁液を氷 冷し、内温10~12℃を保ちながらプロモ酢酸ter t-ブチル19.51g(100mmol)のTHF (20m1)溶液を滴下した。この懸濁液を室温まで昇 温させながら3時間撹拌した後、一晩放置した。水およ び飽和重曹水を加えた後、酢酸エチルで抽出した。有機 層を飽和食塩水で洗浄後、乾燥し、溶媒留去して得られ た残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (n-ヘ キサン:酢酸エチル= $1:1\rightarrow$ 酢酸エチル)で精製し、 (ビリジン-3-イル)メトキシ酢酸tert-ブチル エステル7.56g(33.8%)を茶色油状物として 得た。

[ 0 3 2 6 ] 1H NMR(270MHz, CDC13) δ ppm: 1.49(9H, s), 4.03(2H,s), 4.64(2H,s), 7.30(1H,dd,J=4.9,7.3H z), 7.76(1H,d,J=7.3Hz), 8.56(1H,d,J=4.9Hz), 8.60(1

H.s).

(130-2) 工程(130-1)で得た化合物3.5g(15.7mmo1)に氷冷下トリフルオロ酢酸(12m1)を加えた後、整塩で6時間原拌した。その後トリフルオロ酢酸を一部留去し(ビリジン-3-イル)メトキシ酢酸と一部留去し(ビリジン-3-イル)メトキシ酢酸と一部の100元程(100-2)で得られた化合物4.2 (25m1)を加えた。さらに実施例1000工程(100-2)で得られた化合物4.2 (5g(13mmo1)を加えた、氷冷下、2-クロロー1、3-ジメチルイミグソリニウムクロライド2.37g(14.0mmo1)のジクロロメン(20m1)溶液を3のサンビルでは、サンジン(20m1)溶液を3のサンビルでは、サンジン(20m1)溶液を3のサンビルでは、サンジン(20m1)溶液を3のサンビルでは、サンジン(20m1)溶液を3のサンビルでは、サンジン(20m1)溶液を3のサンビルでは、サンジン(20m1)溶液を3のサンビルでは、サンジン(20m1)溶液を3のサンビルでは、サンジン(20m1)溶液を3のサンビルでは、サンジン(20m1)溶液を3のサンビルでは、サンジン(20m1)

【0327】氷冷下さらに5時間操計した後、飽和重官 水を加え、露温で発池が止まるまで操計した。クロロホルムで抽出し、得られた有機障を能和を強水で洗浄後、乾燥、溶線留法して得られた飛洗をシリカゲルカラムクロマトグラッイ・信節はナルー指鞭エチル・ボード・メタノール=10:1)で精製して、ハー[2-(Nーtertーブトキシカルボニル)アミノフェニル] -4-[Nー(ビリジン-3-4ル)メトキンナナル・アミノス・メアミド4・78g(収率62%)をDMI(1、3-ジメチルー2-イミグアリノン)との1:1(mol)混合物として表しました。

1H NMR(270MHz, CDC13) & ppm: 1.51(9H,s), 4.15(2H,s), 4.70(2H,s), 4.70(2H,s), 6.92(1H,br.s), 7.15-7.29(3H,m), 7.37(1H,dd,J=7.3,5.1Hz), 7.67(2H,d,J=8.8Hz), 7.71-7, 79(2H,m), 7.96(2H,d,J=8.8Hz), 8.41(1H,s), 8.62-8.66(2H,m), 9.23(1H,br.s).

【0328】(130-3) 工程(130-2)で得られた代合物2.39g(4.0mmol)のジクロロメタン名前、メタン(28ml)溶液に15%(vol)vol)りリフルオロ酢酸・ジクロロメタン溶液(55ml)を加えを強で了時間競斗した。般和重当水を加え、中和した後い大を加入室面で排打した。反称混合物を削線エチルーメチルエチルケトン(2:1)、前線エチルで順に抽出し、全有機服を約減を減ら減らで洗り後、非液を濃縮し、得られた残波にメタノールもよびジイソプロビルエーテルを加えが出した固体を変別をが開した後、評液を濃縮し、得られた残波にメタノールもよびジイソプロビルエーテルを加えが出した固体をデアル 炭焼きることにより、N・(22-アミンコール)・ストギンアセチルアミノ]へ、ズアミド1.29g(収率85.6%)を素得色固定して得た。

[0 3 2 9 ] IB NBC (2700BE, DMSD-dd) & Pepi: 4, 19(2B, 3), 4.68(2B, 3), 4, 90(2B, br. s), 6.60(1B, dd, J=1, 5, 7.3, 8.1Bs), 6.78(1B, dd, J=1, 5, 1Bs), 6.78(1B, dd, J=1, 5, 1Bs), 7, 42(1B, dd, J=4, 4, 8.1Bs), 7.71(2B, J=3, Bs), 7, 82(1B, dd, J=4, 4, 8.1Bs), 7.77(2B, J=8, 8Bs), 8.54(1B, dd, J=5, 5, 1Bs), 8.63(1B, J=3, Bs), 7, 85(1B, dd, J=5, 5, 1Bs), 8.63(1B, J=3, Bs), 8.63(

H,s), 9.58(1H,s), 10.09(1H,s).

IR(KBr)cm-1: 3403, 3341, 3250, 1694, 1630, 1610, 1506, 13 14, 1259, 1118, 764.

【0330】実施例131

 $N-(2-r \le J)$  アニル) -4-[N-[2-(ピリ ジン-3-4 L)] メトキシプロピオニル] アミノ] ベンズアミド(表-4: 化合物番号1番)

(131-1) 水素化ナトリウム(60%油状悪濁)
1.24g(31mmol)を乾燥下肝(90m1)
に発清させた後、整備で3-セリジンメタノール3.2
7g(30mmol)の乾燥下肝「(10m1) 溶液を5分間かけて滴下した。特のれた自色懸濁液を1時間窓温で揚半しから、整温で2-ブロセブロゼンが セット・エブチルエステル6.27g(30mmol)の乾燥下肝「(10m1)溶液を5分間かけて滴下した。整温で11-ブラルエステル6.27g(30mmol)の乾燥下肝「(10m1)溶液を5分間かけて滴下した。整温で11-影響液を1分間が大水が大金粉燥、乾燥、溶燥電法して消失洗液をシリカゲルカラムクロマングラフィー(nーペキサン: 酢酸エチル=1:1)で精御することにより(ビリジン-3-イル)メトキシ酢酸 セ・エーブチルエステル4.01g(収率56.3%)を装

1H-NMR (270MHz, CDC13) & ppm: 1.42(3H,d,J=7.3Hz), 1. 50(9H,s), 3.96(1H,q,J=6.6Hz), 4.47, 4.69(2H,ABq,J= 11.0Hz), 7.29(1H,dd,J=5.1,8.1Hz), 7.75(1H,d,J=8.1H z), 8,50(1H,d,J=4,4Hz), 8,60(1H,s). 【0331】(131-2) 工程(131-1)で得 た化合物1.09g(4.59mmol)のジクロロメ タン (5m1)溶液にトリフルオロ酢酸 (8m1)を加 え室温で9.5時間攪拌した。溶媒を留去して得た残渣 にジクロロメタン (25ml)を加え、さらにピリジン (3m1)を加えた。氷冷下、2-クロロ-1,3-ジ メチルイミダゾリジニウムクロライド0,70g(4. 1 mm o 1 ) のジクロロメタン (8 m 1 ) 溶液を滴下し た後、30分間撹拌した。この溶液に実施例100の工 程(100-2)で得た化合物0.98g(3.0mm 01)のジクロロメタン(20m1)ーピリジン(10 m1)溶液を氷冷下15分かけて徐々に滴下した後、室 温まで昇温させながら8時間撹拌した。飽和重曹水を加 えた後、水で希釈してクロロホルムで抽出した。

[0332] 有限層を能力な塩水で洗浄後、乾燥、溶媒 留まして得た洗油をシリカゲルカラムクロマトグラフィ ー (前線エチルーメタノールー8:1) で情襲する事に より、N-[2-(N-tert-ブトキシカルボニル アミノ)フェルリー4-(N-[2-(ビリシスー コーイル)メトキシブロピオニル]アミノ ベンズアミド 1.19 gを1,3 -ジメチルー2-イミゲソノンと の2:3 (モル比) 混合物として得た。

1H-NMR (270MHz, CDC13)  $\delta$  ppm: 1.51(9H,s), 1.54(3H,d, J=6.6Hz), 4.13(1H,q,J=6.6Hz), 4.65, 4.71(2H,ABq,J=

11.7Hz), 7.12-7.18(2H,m), 7.28-7.37(3H,m), 7.65(2 H,d,J=8.1Hz), 7.73(2H,br.d,J=5.9Hz), 7.96(2H,d,J= 8.8Hz), 8.59-8.64(3H,m), 9.39(1H,br.s).

【0333】(131-3) 工程(131-2)でなんと論は、19g (1.8 mmの1)のジクロコメクン(10 m 1) 溶液に15%(vo1/vo1)トリフルオロ南陸・ジクロコメク>溶液(20 m 1)を加え、変温で4、5時間採けた、砂田重要が中にあけた、変温で4、5時間採けた。砂田重要が中にあけた、後、ジクロコメタンを激縮して得られた水深を間線エチルで出した。有機用を飽和皮塩水で洗浄後、乾燥、海媒留去して得られた残酷にメタノールおよびジイソフロビルエーテルを加え、折出した固体を呼吸、乾燥することによりN・(2-7ミノフェール)4-[N-12]インベンスマド585mgを淡褐色固体として得た。【0334】m。14-148℃。

III. NBR.C70MEz. DNSD-do.) & pont: 1. 40/SH. d., i=6, 6ltz), 4. 14 (I.H. q., j=6, 6ltz), 4. 56 and 4. 65/SH, Bdq., j=11, 8lt 2). 4. 89/SH. br. s). 6. 60/SH, dd., i=7, 37, 3ltz), 6. 78/SH, d., i=8, 1ltz). 6. 97/SH, dd., i=6, 6.7, 3ltz). 7. 16/SH, d., i=7, 3ltz), 7. 40/SH, d., i=6, 4ltz, 7. 3ltz), 7. 78-7. 85/SH, s). 7. 797/SH, d., i=8, 2ltz). 8. 52/SH, dd., i=1, 5, 5, 1ltz). 8. 61/SH, d., i=2, 1ltz). 9. 60/SH, s). 10. 15/SH, s). 63/SH, d., i=2, 1ltz). 9. 60/SH, s). 10. 15/SH, s).

N-(2-アミノフェニル)-4-(N-ベンジルアミノ) カルボニルベンズアミド (表-1:化合物番号8番) の合成

(132-1) テレフタル優モノメチル13.0g (72.2mmol)のトルエン(100ml)整調液 にチオニルクロライド(10ml)を監査で満下した。 80℃で3時間期半した後、溶媒および6場例のチオニル クロライドを留ました。得られた残造をジオキサン(1 00ml)に影視させた後、2-ニトロアニリン9.9 8g(72.2mmol)を加え、4時間加熱流流した。

【0336】冷却後、溶媒を留去し、得られた残渣をメタノールで洗浄することにより、N-(2-ニトロフェニル)-4-メトキシカルボニルベンズアミド20.3 g(収率93.7%)を黄色固体として得た。

1月 NB(G70Mは、 NEO-do) & ppm: 3.91(5%)。7、42-7.4 9(月1, か)、7.6-7.78(2月, か)、8.03(1月, d. Ja-8, 日か)、11か)、8.06 (2月, d. Ja-8, 日か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か)、10.94(日、か

して得た。

1H NNR (270MHz, DMSO-d6) δ ppm: 3.90(3H,s), 4.95 (2H,s), 6.60 (1H,dd,J=7.3,8.1Hz), 6.78 (1H,d,J=7.3Hz), 6.99 (1H,dd,J=7.3,7.3Hz), 7.17 (1H,d,J=7.3Hz), 8.08 (2H,d,J=8.1Hz), 8.11 (2H,d,J=8.1Hz), 9.85 (1H,s)

[0338] (132-3) 工程(132-2)で得られた化合物2.71g(10.0mor)かジオキッン(100m1) - 水(50m1) 溶液に5%水像化トリワカ水溶液を米冷下で加えた像、さらにジーセe ナーブチルジカーボネート2.62g(12.0m0) のジオキッと(40m1) 溶液を溶下した。窓辺で4時間終年後、一歳放置した。総和な塩水及び酢酸エナルを輸出した。 有機層を能和な塩水流冷した像、乾燥、溶膜を留まして待られた残液をメクノールで洗浄することにより、トー[2-(m1)・m2)、トー[2-(m1)・m2)・ルーズンノアミノフェニル) - 4-×トキシカルボニル・フミノフェニル) - 4-×トキシカルボニル・スズアミド3.54g(収率95.7%)を液滞色固体として得た。

1H NMR (270MHz, DMSO-d6)  $\delta$  ppm: 1.44(9H,s), 3.90(3H,s), 7.12-7.24(2H,m), 7.55-7.58(2H,m), 8.09(2H,d,J=8.8Hz), 8.10(2H,d,J=8.8Hz), 8.72(1H,s), 10.00(1H,

【0339】(132-4) 工程(132-3)で得た化合物3.00g(8.10mmol)のメタール(50ml)-0.5規定が能化リチウム大溶液(25ml)野溶液を40℃で5時間加温限件した、メタノールを留ました後、得られた残液に1規定協設水溶液を加え、さらに耐酸エチルで抽出した。有機用を少速の水及び膨和を地水で洗やした後、乾燥した、溶液を増まして得られた残法をメタノールで洗浄することにより、アレスクル酸 モノー2-(N-tert-ブトキシカルボニル)アミノアニリド2.24g(収率77.6%)を淡褐色固体として得去。

1H NMR(270MHz, DMSO-d6)  $\delta$  ppm: 1.45(9H,s), 7.12-7.2 1(2H,m), 7.53-7.58(2H,m), 8.06(2H,d,J=8.8Hz), 8.10 (2H,d,J=8.8Hz), 8.71(1H,s), 9.97(1H,s).

【0340】(132-5) 工程(132-4)で待た化合物0.20g(0.56mmol)のジクロロメタン(4ml)懸濁液にベンジルアミン0.14g

(1.3mmol)を加え、さらにトリエチルアミン 0.21ml(1.5mmol)を加えた、この落窓に 水冷下2-クロロー1、3-ジメチルイミグソリウムク ロライド0.25g(1.48mmol)を加え、さら に水冷下1時間、室温で1時間撹拌した。クロロホルムで で希釈した後、水を加え、水層をクロロホルムで摘出し た。

【0341】有機層を飽和食塩水洗浄後、乾燥、溶媒を留去して得た残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=10:1)で精製し、

得られた固体をエチルエーテルで洗浄することにより、 N-(2-tert-プトキシカルボニルアミノフェニ ル)-4-(N-ベンジルアミノ)カルボニルベンズア<math>εド279mg(収率62.6%)を白色固体として得た。

1H NNR(270MHz, DMSO-d6) δ ppm: 1.45(9H,s), 4.52(2H, d, J=5.8Hz), 7.13-7.28(4H, m), 7.34-7.35(3H, m), 7.56 (2H, d, J=8.1Hz), 8.05(4H,s), 8.71(1H,br.s), 9.23(1H,t), 9.94(1H,s),

[0342] (132-6) 工程(132-5)で得た化合物151mg(0.339mmの1)に4規定値 ルンキャン溶液(5ml)を室温で加え、4期空間 関土た、溶媒を留ました後、計物エチル/他和電外で 分離し、が出した沈瀬を除いた後に水増をさんに前数エ チルで抽出した。有規則を動物支塩水で洗浄後、乾燥、 溶媒を増まして得た浸法にエチルエーテルを加え、折出 した沈瀬を声で、乾燥することによりN-(2-アミノ フェニル)-4-(N-ベンジルアミノ)カルボニルベ ンズでまド78mg(収率67%)を白色固体として得た。

mp. 239-241°C (dec.).

1H NMR(270MHz, DMSO-d6) & ppm: 4.51(2H,s), 4.93(2H,br.d), 6.60(1H,dd,J=7.3,7.3Hz), 6.78(1H,d,J=8.1Hz), 6.59(1H,dd,J=7.3,38.3Hz), 7.18(1H,d), 7.23-7.35(5H,n), 8.01(2H,d,J=8.8Hz), 8.07(2H,d,J=8.8Hz), 9.22(1H,br.t), 9.81(1H,br.s).

【0343】実施例132と同様の方法により、実施例 133の化合物を合成した。以下に、化合物の融点(mp.)、1H NMR、IRの測定値を示す。

【0344】実施例133

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(2-フェニルエチル)アミノ]カルボニルベンズアミド(表-1: 化合物番号9)

mp. 237-240°C(dec.).

IH NMR(270Miz, DMSO-45) & ppa: 2.87(2H, t, J=7, 3Hz), 3.51(2H, t, J=5, 9, 7, 3Hz), 4.94(2H, br.s.), 6.60(1H, d, J=7, 3.7, 3Hz), 6.78(1H, d, J=7, 3Hz), 6.98(1H, dd, J=7, 3.7, 3Hz), 7.15-7.34(6H, n), 7.93(2H, d, J=8, 1Hz), 8.04(2H, d, J=8, 1Hz), 8.73(1H, t, J=5, 1Hz), 9.76(1H, br.s.). IN(K0P) car-1: 3396, 3320, 1625, 1602, 1539, 1458, 131, 3600

【0345】実施例134

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(4-ニトロ フェノキシアセチル)アミノ]ベンズアミド(表-1: 化合物番号54)の合成

(134-1) 実施例100の工程(100-2)で 得られた化合物3g(9,2mmol)、4-ニトロフ ェノキシ酢酸2、16g(11.0mmol)のDMF 溶液(7ml)にジシクロヘキシルカルボジイミド2、 82g(13.8mmol)のDMF溶液(5ml)、 触媒量のN, N-ジメチルアミノビリジンを加え1日間 撹拌した。反応終了後、酢酸エチルを加え、不溶物をセ ライト評品し、溶媒を留去した。

【0346】得られた残留物をクロロホルムから再結晶 し、N-[2-(tertープトキシカルボニルアミ ノ)フェニル]-4-[(4-ニトロフェノキシアセチ ル)アミノ]ベンズアミド2.34g(収率50%)を 得た。

1H NMR (270MHz, DMS0-d6)  $\delta$  ppm: 1.45(9H,s), 4.97 (2H,s), 7.12-7.25 (3H,n), 7.23 (2H,d, J=8.8Hz), 7.53 (1H,d t,J=2.2,7.3Hz), 7.79 (2H,d,J=8.8Hz), 7.95 (2H,d,J=8.8Hz), 8.71 (1H,s), 9.79 (1H,s), 10.52 (1H,s),

[0348] mp. 212-215°C(dec.).

1H NMR (270MHz, DMSO-d6)  $\delta$  ppm: 4.97(2H, s), 6.88 (1H, t, J=7.3Hz), 6.99(1H, d, J=7.3Hz), 7.11(1H, t, J=7.3Hz), 7.23(2H, d, J=8.8Hz), 7.24(1H, m), 7.77(2H, d, J=8.8Hz), 8.00 (2H, d, J=8.8Hz), 8.25(2H, d, J=8.8Hz), 9.89 (1H, s), 10.52 (1H, s),

IR(KBr)cn-1: 3382,3109,1650,1591,1508,1341. 【0349】実施例135

N-(2-アミノフェニル)-4-[(4-アミノフェノキシアセチル)アミノ]ベンズアミド(表-1:化合物番号55)の合成

実結例 13 4の工程 (13 4 - 1) で得られた化合物 1 . 4 1 g (2. 78 mm o 1) のパタノール (15 m l) 一 THF (25 m l) 海流に 10 kP d - 0 を加え 水素雰囲気下窓温で 1 時間無料した。反応象子後、砂塩 イ溶素を調像と ジグソフロじルエーテルル スーク・ジングして、N - [2 - (tertーブトキシカルボニルアミノ) フェニル] - 4 - [(4 - アミノフェノキシアモケル) アミノ] ベンズアミド 1. 1 g を考 を 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3 で 1 3

ル) アミノ] ベンズアミド 0.86g (収率83%) を 得た。

mp. (amorphous).

1H NMR(270MHz, DMSD-d6) δ ppm: 4.82(2H, s), 7.13(2H, d, J=8.8Hz), 7.30-7.48(dH, u), 7.82(2H, d, J=8.8Hz), 8.03(2H, d, J=8.8Hz), 10.34(1H, s), 10.46(1H, s), 1R (KB r)cm=1: 2873, 2590, 1690, 1602, 1505, 1243. [0 3 5 1] 某地例136

N-(2-アミノフェニル)-4-(5-フェノキシメ チルー1,3-オキサゾリン-2-オン-3-イル)ベ ンズアミド (表-2:化合物番号1)の合成 (136- 4-(N-ベンジルオキシカルボニルアミノ)安 息香酸t-ブチルエステル0.7g(2.14mmo のTHF溶液(10ml)に、-78℃でn-ブチ ルリチウム1.33ml(2.25mmol)を5分間 かけて滴下した。同温でさらに1.5時間撹拌した後、 フェニルグリシドール0.31ml(2.29mmo 1)を加え同温で更に1時間撹拌した。室温で1日間放 置した後、飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エ チルで2回抽出し、有機層を硫酸マグネシウムで乾燥 し、溶媒を留去した。得られた残査をエーテルから再結 晶し、N-[4-(tert-ブトキシカルボニル)フ ェニル] -5-フェノキシメチル-1, 3-オキサゾリ ジン-2-オン0.31g(収率39%)を得た。 1H NMR(270MHz, DMSO-d6) δ ppm: 1.53(9H,s), 3.97(1H.

18 NM(270M1z, DM50-d6) δ ppsi: 1.53(9H,s), 3.97(1H,dd,J=6.0,8.8Hz), 4.23-4.34(3H,m), 5.11(1H,m), 6.94
-7.00(3H,m), 7.31(2H,m), 7.71(2H,d,J=8.8Hz), 7.93(2H,d,J=8.8Hz), 7.93(2H,d,J=8.8Hz)

1H NMR(270MHz, DMSD-d6) δ ppm: 3.98(1H,dd,J=6.6,9.6 Hz). 4.23-4.34(2H,m),5.10(1H,m), 6.94-6.99(2H,m), 7.30(2H,t,J=8.1Hz), 7.72(2H,d,J=8.8Hz), 7.98(2H,d,J=8.8Hz), 12.85(1H,s).

【0353】(136-3) 工程(136-2)の化合物の. 15g(0.479mmol)の塩化メトレン溶液(7ml)と触媒量のDMFを加えた後、オサリルクロライド0.12ml(1.40mmol)を加えを選高で空時間鎖件した。次に溶媒を激縮し、トルエンで2回共制した機能化ダナレン(4ml)に溶解し、氷冷下実施例1の工程(1-2)の化合物0.105g(0.504mmol)、ピリジン0.12g(1.50mmol)の単化メトレン溶液(1ml)を加えた

後、盗温に昇温し1時間照押した、反応除了後、水を加 えクロロホルムで2回抽出し、有機層を能和食塩水で洗 浄した、硫酸マグネシウムで破損後、溶媒を増去した。 得られた残産をイソフロビルエーテルでスラッジング し、N-[2-(N-tert-ブトギウカルボニルア ミノ)フェニル]-4-(5-フェノキシメチル-1, 3-オキサゾリン-2-オン-3-イル)ベンズアミド 0、25g(発煙的)を得た。

1H NMR(270Mtz, DMSO-d6) δ ppm: 1.52(9H,s), 4.11(1H,dd,J=5.9,6.6Hz), 4.21-4.27(3H,m), 5.01(1H,m), 6.84(1H,br.s), 6.91(2H,d,J=8.8Hz), 7.01(1H,t,J=7.4Hz), 7.12-7.34(5H,m), 7.68(2H,d,J=8.8Hz)

[0354] (136-4) 工程(136-3)の化合物の.22g(0.437mmol)のアセトニトリル溶液(4m1)に整温でトリメチルシリルアイオダイドの.1m1(0.703mmol)を加え2時間提押した。統和チオ酸を計りたの本で療を加えた後、海接を留ました。特別を対象があかりなで乾燥後、海接を留ました。特別な力を対象があかりなで乾燥が、からいでは、12g(収率74)のカース・イル・ベンズアミドの.13g(収率74%)を白結結として得た。即55-170で(dec.)。

1H NNC (270/Hz., DNSO-60) & pps:: 4.01(1H, dd., J=6.6.9,6.6),6.64(1H, t., J=7.4Hz), 5.23(2H, br.; 8),6.64(1H, t., J=7.4Hz), 6.81(1H, d., J=8.1Hz), 6.95-7.00(3H, m), 7.18(1H, d., J=6.6Hz), 7.31(2H, t., J=8.1Hz), 7.72(2H, d., J=8.8Hz), 9.69(1H, s),18(MBP)cn=1: 3393,1740,1610,1508,1253.

【0355】実施例136と同様の方法により、実施例137から143の化合物を合成した。以下に、化合物の化合物の融点(mp.)、JH MMR、IRの測定値を示す。

【0356】実施例137

N-(2-アミノフェニル)-4-[5-(4-ニトロ フェノキシ)メチル-1,3-オキサゾリン-2-オン -3-イル]ベンズアミド(表-2:化合物番号2) no.162-164℃.

1H NMR (270MHz, DISO-d6) δ ppm: 3.97(1H, dd, J=6.6,9.5 Hz), 4.10(1H, dd, J=5.1,11.0Hz), 4.17(1H, dd, J=3.7,1 1.0Hz), 4.27(1H, t, J=8.8Hz), 6.53-6.80(6H, n), 6.97(1 H, t, J=8.1Hz), 7.76(2H, d, J=6.8Hz), 7.72(2H, d, J=8.8H z), 8.04(2H, d, J=8.8Hz), 9.(56[1H, s)).

IR(KBr)cm-1: 3356,2365,1741,1609,1510,1247. 【0357】実施例138

N-(2-アミノフェニル)-4-(5-ベンジルオキ シメチルー1,3-オキサゲリン-2-オン-3-イ ル)ベンズアミド 塩酸塩(表-2:化合物番号3の塩 酸塩)

mp. 181-183℃.

1H NMR (270MHz, DMSO-d6) δ ppm: 3.69(1H, dd, J=5.2, 11.

(Hz), 3.76(1H, dd, J=3.7,11.0Hz), 3.91(1H, dd, J=5.9, 8.8Hz), 4.59(2H,s), 4.93(1H,n), 7.26-7.41(8H,n), 7.51(1H,n), 7.74(2H,d,J=8.8Hz), 8.15(2H,d,J=8.8Hz), 10.42(1H,s).

【0358】実施例139

N-(2-アミノフェニル)-4-[5-(ピリジン-3-イル)オキシメチル-1,3-オキサゾリン-2-オン-3-イル]ベンズアミド(表-2:化合物番号 4)

mp. 199-201℃.

1H NMR(Z70MHz, DMS0-d6) δ ppm: 4.01(1H, dd, J=6.6, 8.8 Hz). 4.29-4.46(3H, m).4.96(2H, br.s). 5.14(1H, m). 6.61(1H, t, J=7.4Hz). 6.79(1H, d, J=7.4Hz). 6.98(1H, t, J=7.4Hz). 7.16(1H, d, J=7.4Hz). 7.36(1H, dd, J=4.4, 8.1Hz). 7.44(1H, dd, J=1.5.8.1Hz).

IR(KBr)cm-1: 2815,2631,2365,1752,1610,1520,1225. 【0359】実施例140

N-(2-アミノフェニル)-4-[5-(ビリジン-3-イル)メチルオキシメチル-1,3-オキサゾリン -2-オン-3-イル]ベンズアミド(表-2:化合物 番号5)

up, 160-164°C(dec.).

III NRF(270H82, DNSD-06) & ppm: 3, 73 (1H, dd, J=5, 2, 11, Thz), 3, 79 (1H, dd, J=5, 9, 11, Triz), 3, 91 (1H, dd, J=5, 9, 8hz), 4, 2 (1H, L, J=8, Rhz), 4, 2 (1H, L, J=8, Rhz), 4, 2 (1H, L, J=8, Rhz), 4, 2 (1H, L, J=7, Rhz), 6, 78 (1H, d, J=7, Rhz), 6, 98 (1H, L, J=7, Rhz), 7, 16 (1H, d, J=7, Rhz), 7, 73 (1H, dd, J=4, 47, 4Rhz), 7, 69 (2H, d, J=8, Rhz), 7, 71 (1H, H), 8, 15 (1H, d, J=1, Rhz), 9, 15 (1H, d, J=1, Rhz), 9

IR(KBr)cm-1: 3368,1742,1648,1608,1492,1226.

【0360】 実施例141

N-(2-アミノフェニル)-4-[5-(3-ニトロフェノキシ)メチル-1,3-オキサゾリン-2-オン-3-4ル]ベンズアミド(表-2:化合物番号6)mp,230で(dec.).

III NMR(270MHz, DMSD-65)  $\delta$  ppu: 4. 04(1H, t, J=8.8Hz), 4. 32(1H, t, J=8.8Hz), 4. 41-4. 35(2H, n), 4. 91(2H, s), 5. 15(1H, n), 6. 61(1H, t, J=7.4Hz), 6. 79(1H, d, J=7.4Hz), 6. 98(1H, t, J=7.4Hz), 7. 16(1H, d, J=7.4Hz), 7. 16(1H, d, J=7.4Hz), 7. 16(1H, d, J=7.4Hz), 7. 171-7. 79(3H, n), J=7. 171-7. 79(3H, n), J=7. 171-7. 81(3H, d, J=8.1Hz), 7. 171-7. 9(3H, n), J=7. 171-7.

IR(KBr)cm-1: 3363,3095,2365,1741,1608,1529. 【0361】実施例142

N-(2-アミノフェニル) -4-[5-(ビリジン-2-イル) メチルオキシメチル-1, 3-オキサゾリン -2-オン-3-イル] ベンズアミド(表-2:化合物 番号了)

np. 172-174℃.

III NBR (270MHz. bKS0-do) 5 ppm: 3.79 (H. dd., J=5, 2, 11. 04bz), 3.85 (H.) dd., J=2, 9, 111. 04bz), 3.95 (H.) dd., J=6, 5. 9.6ftz), 4.23 (III, t., J=9.6ftz), 4.67 (ZB., 5), 4.90 (ZB., 5), 4.95 (LB., 6), 6.60 (HI. t., J=7.4ftz), 6.78 (HI. d., J=7.4bz), 6.79 (HI. d., J=7.4bz), 6.79 (HI. d., J=7.4bz), 6.79 (HI. d., J=7.4bz), 6.70 (HI. d., J=7.4bz), 6.70 (HI. d., J=7.4bz), 6.70 (HI. d., J=7.4bz), 6.70 (HI. d., J=6.2bz), 7.70 (ZB., d., J=8.8ftz), 7.78 (III. d., J=2.2, Z, 7.4ftz), 8.07 (ZB., d., J=6.8ftz), 8.51 (HI. d., J=4.4bz), 9.60 (HI. s.)

IR(KBr)cm-1: 3369, 1743, 1651, 1608, 1492, 1283.

【0362】実施例143

N-(2-アミノフェニル)-4-[5-(ピリジン-2-イル)オキシメチルー1,3-オキサブリン-2-オン-3-イル]ベンズアミド(表-2:化合物番号 8)

mp. (amorphous).

III NMR (2700Miz. DMSO-d6)  $\delta$  ppm: 3.96(1H, dd, J=5.9,9.6 iz). 4.21-4.40(2H, n). 4.90(2H, s). 5.03(1H, n). 6.28 (1H, t.)=6.6itz). 6.43(1H, d, J=6.6itz). 6.60(1H, t.)=6.6itz). 6.70(1H, t.)=6.6itz). 6.77(1H, t.)=7.41.5itz). 7.15 (1H, d, J=6.6itz). 7.46(1H, d, J=7.4.1.5itz). 7.67(2H, d, J=8.8itz). 9.64(1H, s). 8.03(2H, d, =8.8itz). 9.64(1H, s).

【0363】実施例144

 $N-(2-T \ge J)$ フェニル) -4-[N-[3-[(U リジン-3-(A)] アミノメチル] シクロプテン-1, 2-ジオン-4-(A)] アミノメチル] ベンズアミド (表-2: 化合物器号9)

(144-1) 3,4-ジ-n-ブトキシ-3-シクロブテン-1,2-ジオン0.073g(0.323mの1)のTHF溶液(2m1)に実施例1の正隆(1-4)の化合物0.1g(0.293mmo1)を加え4時間提拝した後、さらに3-アミノメチルビリジン0.033m1(0.327mの1)を加え1日間販店した。反応終了後、水を加えメチルエチルケトンで2回油出た。有販用を無水配酸マグネシウムで乾燥後、溶練を留去した。有販用を無水配酸マグネシウムで乾燥後、溶練を留去した。

[0 3 6 4] 得られた残留物をメタノールでスラッジングしてN-[2-(N-Le・モーブートをカルボニルアミノ)フェニル] -4 - [N-[3-[(ビリジン-3-4ル) メチルアミノ)シクロブテン-1、2-ジオン-4-4ル]アミノメチル] ベンズアミド[0.12g] を得た。

III NBR (270HEz, DISO-d6) & pps: 1.44(9H, s), 4.75-4.8 (14H, a), 7.15(1H, dt, J=2, 2.7.4Hz), 7.20(1H, dt, J=2, 2.7.4Hz), 7.47(2H, dt, J=2, 2.7.4Hz), 7.47(2H, dt, J=2, 2.7.4Hz), 7.47(2H, dt, J=2, 2.7.4Hz), 7.73(1H, a), 7.94(2H, dt, J=2, 2.7.4Hz), 7.73(1H, a), 7.94(2H, dt, J=3, 2.8.74Hz), 8.59(1H, a), 8.55(1H, dt, J=1.5Hz), 8.67(1H, a), 9.32(1H, a), 9.32(1

【0365】(144-2) 工程(144-1)の化合物0.1g(0.19mmol)のジオキサン(4m

1) — メタノール (1 m 1) 溶液に 4 販定塩脂・ジオキ サン (4 m 1) を加え 2時間反応した。 反応終了後、落 螺を濃縮し施印ェ雷がで中和後、メチルエチルントンを 加え、得られた結晶を浮取して N ー (2 ー アミノフェニ ル) ー 4 ー [N ー [3 ー [(セ)ジンー 3 ー ル) ル ルアミノ ]シクロプテンー 1. 2 ー ジオンー 4 ー イル] アミノメチルノ ベンズアミド 0. 0 4 g (収率 4 9 %) を得た。

mp. 230℃.

B. MRC(270Hiz, DRSO-d6) & ppm: 4.76(2H, s), 4.79(2H, s), 4.90(2H, s), 6.60(1H, J.J-7, 4Hz), 6.78(1H, d.J-7, 4Hz), 1.79(1H, d.J-7, 4Hz), 7.39(1H, s), 7.39(1H, s), 7.43(2H, d.J-8, 1Hz), 7.39(1H, s), 7.43(2H, d.J-8, 1Hz), 7.73(1H, d.J-8, 1Hz), 7.97(2H, d.J-8, 1Hz), 7.99(1H, br. s), 8.51(1H, d.J-8, 1Hz), 8.51

【0366】実施例145 N-(2-アミノフェニル)-4-[3-(ビリジン-3-イル)メチルイミゲゾリン-2-オン-1-イル] メチルベンズアミド(表-2:化合部番号10番)

(145-1) エチレン尿素4.92g(57mmo 1)、メチル 4一プロモスチルベンソエート5.73 g(25mmo1)、ヨウ化 トトラノルマルナチルアンモニウム1.85g(5.0mmo1)のDMF(3 0ml)溶液に膨めりウム7.88g(57mmo 1)を加え.80でで多時間が発酵はた。

[0367] 放冷後、固体分を浮取した後酢酸エチルで 固体分を洗浄した。 浮液を濾縮した後、得られた残強を シリカゲルカラムクロマトグラフィー (耐酸エチル:メ タノールー10:1) で情襲して得られた淡黄色油状物 にジイソアロビルエーテルを加え、祈出した固体を浮 取、乾燥することにより、Nー(4 エメトキシルボニ ルフェニルメチル) イミグゲリンー2 - オン3.36g (収率57.4%) を淡褐色固体として得た。 13-49個(270ML, CDC3) δ ppm: 3.26-3.5(24, n).3.41-

IH-NNR(Z70NHz, UDC13) & ppm: 3.28-3.35(2H, m), 3.41-3.47(2H, m), 3.92(3H, s), 4.42(2H, s), 4.61(1H, br.s), 7.35(2H, d, J=8.1Hz), 8.01(2H, d, J=8.1Hz).

【0368】 (145-2) 3-クロロメチルとリジン塩酸塩2.05g(12.5mmoi)上 応能重曹外を加えた後、酢酸エチルで抽出した、有機層を除れ塩水で洗浄性、乾燥、溶解雷夫して得入飛法にトルエンを加えた後、ヨウ化・テトラノルマルフチルアンモニウム・37g(1.0mmoi)を加え、ペンジルハライドのDMF高液を翻喫した、水素化ナトリウム(60% 油状整剤)0.30g(7.5mmoi)のDMF(5ml)整滴液に塗造で、工程(145-1)で得水化合制1.17g(5.0mmoi)のDMF(5ml)整滴液に塗造で、工程(145-1)で得水化合物1.17g(5.0mmoi)のMF(10ml)溶液を徐々に滴下した後、塗温で30分類拌した。この溶液と系に調製したベンジルハライド溶液を加えた後、80℃でで時間が開発性上た。

【0369】一晩室温で放置した。DMFを濃縮した 後、酢酸エチル及び水を加え分離した。さらに水層を酢 酸エチルーメチルエチルケトン(2:1)で抽出した。 有機層を飽和食塩水で洗浄後、乾燥、溶媒留去して得た 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチ ル:メタノール=10:1) で精製し、N-(4-メト キシカルボニルフェニルメチル)-N'-(ピリジン-3-イル)メチルイミダゾリン-2-オン1、17g (収率72,3%)を茶色油状物として得た。 1H NMR(270MHz, CDC13) δ ppm: 3.20(4H,s), 3.92(3H, s), 4.44(2H,s), 4.46(2H,s), 7.27-7.36(3H,m), 7.64-7.69(1H, m), 8.01(2H, d, J=8.1Hz), 8.53-8.56(2H, m). 【0370】(145-3) 工程(145-2)で得 た化合物0.55g(1.7mmol)のメタノール (8m1) -水 (8m1) 溶液に室温で水酸化リチウム 1水和物110mg (2.62mmol)を加え50℃ で1.5時間加熱撹拌した後、さらに水酸化リチウム1 水和物 0.05 g (1.2 mm o l)を加え、50℃で 1.5時間撹拌した。10%塩酸水溶液を用いて酸性 (pH3~4)にしたのち、飽和食塩水を加え、酢酸エ チルで2回、酢酸エチルーメチルエチルケトン(1: 1)で1回抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾 燥後、溶媒留去して得た残渣を乾燥することにより4-[3-(ピリジン-3-イル)メチルイミダゾリン-2 -オン-1-イル] メチル安息香酸O, 32g(収率6 1%)を茶色油状物として得た。 1H NMR (270MHz, DMSO-d6) δ ppm: 3.17(2H,s), 3.20(2H,

[0372] 有機関を触れな塩水で洗浄除、敷燥、溶媒 熔まして視た残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィ - (酢級エチルーメタノールー20:1)で精酸することによりNー(2-tertープトキンカルボニルアミ ノフェニル)-4-[3-(ビリジン-3-イルメチル)イミグリン-2-オンー1-イル]メチルペンズ アミド0.10g(収率20%)を茶色油状物として得た。

1H NMR (270MHz, CDC13) δ ppm: 1.52(9H,s), 3.20(4H, s), 4.45(2H,s),4.48(2H,s),6.75(1H,br.s),7.15-7.4

0(5H, m), 7.65-7.70(2H, m), 7.83(1H, d, J=7.3Hz), 7.94 (2H, d, J=8.1Hz), 8.50-8.60(3H, br. m).

[0373] (145-5) 工程 (145-4)で得た化合物100mg(0.20mmo1)をジオキサン(2m1)を消除した後、4期定塩酸・ジオキサン(2m1)を加えた後、メタノール(0.5m1)を加え落解させた。2時間放拌後、地和重要水を加え中和した後、耐酸エチルで抽出した。有機層を終れを拡大で洗浄後、乾燥、溶媒瘤法して得た残渣を盗置で減圧下乾燥することによりN-(27下ミノンエル) -4-(14)メチルベンズでドイブmg(収率58%)を複色油域物として得た。

## mp. (amorphous).

1H NMR(Z70MHz, DMSO-d6) & pont 3.20(4H,s), 4.37(2H,s), 4.37(2H,s), 4.37(2H,br.s), 6.60(1H,s), 6.60(1H,s), 6.60(1H,s), 6.60(1H,s), 6.76(1H,d,4.56,7.6), 7.16(1H,d,4.57.3Hz), 7.15(1H,d,4.57.3Hz), 7.35-7.41(3H,m), 7.68(1H,d,4.57.3Hz), 7.35-7.41(3H,m), 7.90-8.00(2H,m), 8.50(2H,br.s), 9.63(1H,br.s),

## 【0374】実施例146

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(ピリジン-3-イル)メトキシカルボニルアミノメチル]ベンズア ミド 0.5フマル酸塩(表-1:化合物番号82のフ マル酸塩)の合成

実施例48で得られた化合物310mgをメタノール1 0mlに加え、加熱して溶解させた。フマル酸96mg をメタノールに溶解した溶液を加えた後、冷却した。析 出した結晶とろ取し、メタノール5mlで再結晶し、目 的物を200mg得た(収率56%)。

## [0375] mp. 166-167°C.

1H NNR(270MHz, DNS)-6\( \hat{\chi} \) epm: 4.28(2H, d, J=6.6Hz), 5.0(2Ls), 6.60(1H, c, l+8.0Hz), 6.63(1H, s), 6.78(1, H, d, J=8.0Hz), 6.90(-50(1H, s), 6.78(1, H, d, J=8.0Hz), 6.90-7.50(5H, s), 7.70-8.00(4H, m), 8.53(1H, d, J=3.6Hz), 8.60(1H, s), 9.63(1H, s), 18(KB)/cm=1: 3332, 1715, 1665, 1505, 1283, 1136, 1044, 98.3, 760, 712.

# 元素分析 C21H2ON403+1/2C4H404として C H N

計算値 63.59, 5.10, 12.90 測定値 63.56, 5.22, 12.97

【0376】実施例146と同様の方法により、実施例 147から149の化合物を合成した。以下に、化合物 の融点(mp.)、1H NMR、IRの測定値を示す。 【0377】実施例147

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(ビリジン-3-イル)メトキシカルボニルアミノメチル]ベンズア ミド マレイン酸塩(表-1:化合物番号82のマレイン酸塩)

mp. 123-124°C.

1H NMR (270MHz, DMSO-d6) δ ppm: 4.28(2H, d, J=6.6Hz), 5.11(2H, s), 6.24(2H, s), 6.66(1H, t, J=8.0Hz), 6.83(1H, d, J=8.0Hz), 6.90-8.00(9H, m), 8.56(1H, d, J=3.6Hz), 8.62(1H, s), 9.69(1H, s).

1R(KBr)cn-1: 3298, 1719, 1546, 1365, 1313, 1250, 1194, 11 49, 1044, 993, 862, 751.

元素分析 C21H20N403+C4H404+0.3H20として

C H N 計算値 60.31、4.98、11.25

計算値 60.31, 4.98, 11.25 測定値 60.52, 5.12, 11.03

【0378】実施例148

N-(2-アミノフェニル)-4-[N-(ピリジン-3-イル)メトキシカルボニルアミノメチル]ベンズア ミド 塩酸塩(表-1:化合物番号82の塩酸塩)

mp. 140(dec.)\*C.

1H NMR(270MHz, DMSO-d6)δppm: 4.31(2H,d,J=5.8Hz),
5.24(2H,s), 7.10-7.60(6H,m), 7.90-8.50(5H,m), 8.70
-8.90(2H,m), 10.46(1H,s).

IR(KBr)cm-1: 2553, 1715, 1628, 1556, 1486, 1254, 1049, 77 8, 687.

【0379】実飾例149

N-(2-Tミノフェニル) -4-[N-(ビリジン-3-4ル) オキシアセチルアミノメチル] ベンズアミド 0.7 フマル酸 (表-1: 化合物番号61のフマル酸 塩)

実施例146と同様の方法により、実施例46の化合物より合成した。

mp. 154-155°C.

IH NBR (G70MHz. DISO-06) & ppe: 4.42(2H, d., J=5.9Hz), 4.69(2H, s), 6.65(1H, t., J=8.0Hz), 6.65(2H, d., J=6.0Hz), 6.65(3H, d., J=8.0Hz), 6.90-7.50(6H, s), 7.79(2H, d., J=6.0Hz), 8.20-8.40(2H, s), 8.82(1H, br.s.), 9.63(1H, s). IR (Ribr)-cm-1: 3324, 1709, 1631, 1521, 1497, 1428, 1260, 10 64.806,698.

元素分析 C21E20N403+0.7C4E404+0.7E20として C H N 計算値 60.79.5.19.11.91

測定値 60.95, 5.20, 11.75 【0380】参考例1 N-(3-アミノフェニル)-4-[N-(ピリジン-3-イル)メトキシカルボニルアミノメチル] ベンズア

実施例48と同様の方法により合成した。

ミド 実施例48 mp. 156°C.

1H NMR(270MHz, DMSO-d6) & ppm: 4.27(2H, d, J=6.6Hz), 5.06(2H, s), 5.10(2H, s), 6.20-6.40(1H, m), 6.80-7.10 (3H, m), 7.30-7.50(3H, m), 7.70-8.00(4H, m), 8.53(1H, d, J=3, dHz), 8.59(1H, s), 9.88(1H, s),

IR(KBr)cm-1: 3327, 3218, 1708, 1639, 1536, 1279, 1147, 10 50, 859, 788. 【0381】参考例2

N-(4-アミノフェニル)-4-[N-(ビリジン-3-イル)メトキシカルボニルアミノメチル]ベンズア ミド

実施例48と同様の方法により合成した。

mp. 204-205°C.

1H NMR(270MHz, DMSO-d6)  $\delta$  ppm: 4.27(2H,d,J=6.6Hz), 4.91(2H,s), 5.10(2H,s), 6.52(2H,d,J=8.8Hz), 7.30-7.50(5H,m), 7.70-8.00(4H,m), 8.50-8.60(2H,m),9.80 (1H,s).

IR(KBr)cm-1: 3336,3224,1706,1638,1530,1279,1145,10 50,1005,827.

【0382】薬理試験例1

A 2 7 8 0 細胞に対する分化誘導作用試験

アルカリフォスファターゼ (ALP) 活性の上昇は、ヒ ト大腸癌細胞の分化の指標として知られており、例えば 酪酸ナトリウムがALP活性を上昇させることが知られ TNS [Youngs; Cancer Res. , 4 5, 2976 (1985), Moritab; Canc er Res.、42、4540(1982)]。そこ でALP活性を指標に分化誘導作用の評価を行った。 【0383】(実験方法) 96 穴プレートに15,000ヶ /wellとなるように、A2780細胞を0.1ml ずつまき、翌日培地にて段階希釈した被験薬の溶溶を 0. 1m1ずつ添加した。3日間培養後、プレートトの 細胞をTBS緩衝液(20mMTris, 137mM NaC1、pH7.6)で2回洗浄した。ついで、0. 6 mg/mlの濃度のp-ニトロフェニルフォスフェイ ト(9.6% ジエタノールアミン、0.5mM Mg C12(pH9.6))溶液を0.05mlずつ添加 し、室温で30分インキュベートした。3規定水酸化ナ トリウム水溶液0.05mlで反応を停止した後、40 5 n mの吸光度を測定し、ALP活性の上昇を惹起する 薬物の最小濃度(ALPmin)を求めた。(実験結果) 実 験結果を、表一5「表31]に示した。 [0384]

【表31】表-5:A2780細胞に対する分化誘導作

713	
供試化合物	ALPmin (µM)
実施例1の化合物	1
実施例2の化合物	3
実施例3の化合物	3
実施例4の化合物	1
実施例5の化合物	1
実施例6の化合物	1
実施例7の化合物	1
実施例8の化合物	1
実施例9の化合物	1
[0385]	
実施例10の化合物	3

実施例11の化合物	1	実施例66の化合物	3
実施例13の化合物	1	実施例67の化合物	3
実施例15の化合物	3	実施例68の化合物	3
実施例16の化合物	3	[0390]	
実施例17の化合物	3	実施例70の化合物	0.1
実施例18の化合物	3	実施例71の化合物	10
実施例23の化合物	1	実施例72の化合物	10
実施例24の化合物	1	実施例73の化合物	3
実施例25の化合物	3	実施例74の化合物	10
[0386]		実施例76の化合物	1
実施例26の化合物	1	実施例77の化合物	3
実施例27の化合物	10	実施例79の化合物	0.1
実施例28の化合物	10	実施例80の化合物	0.1
実施例29の化合物	10	実施例81の化合物	10
実施例30の化合物	0.1	[0391]	
実施例31の化合物	10	実施例82の化合物	1
実施例32の化合物	3	実施例85の化合物	3
実施例33の化合物	0.3	実施例86の化合物	0.3
実施例34の化合物	0.1	実施例87の化合物	0.1
実施例35の化合物	0.3	実施例88の化合物	0.1
[0387]		実施例89の化合物	0.3
実施例36の化合物	10	実施例90の化合物	3
実施例37の化合物	1	実施例91の化合物	0.1
実施例38の化合物	3	実施例92の化合物	3
実施例39の化合物	0.1	実施例93の化合物	3
実施例40の化合物	10	[0392]	,
実施例41の化合物	0.3	実施例94の化合物	3
実施例42の化合物	10	実施例95の化合物	3
実施例43の化合物	3	実施例96の化合物	10
実施例44の化合物	0.01	実施例97の化合物	0.1
実施例45の化合物	0.003	実施例98の化合物	0.1
[0388]		実施例99の化合物	3
実施例46の化合物	0.1	実施例100の化合物	1
実施例48の化合物	0.1	実施例101の化合物	3
実施例49の化合物	1	実施例102の化合物	3
実施例50の化合物	1	実施例103の化合物	1
実施例51の化合物	1	[0393]	•
実施例52の化合物	1	実施例104の化合物	1
実施例53の化合物	3	実施例105の化合物	1
実施例54の化合物	1	実施例106の化合物	1
実施例55の化合物	1	実施例107の化合物	1
実施例56の化合物	3	実施例108の化合物	3
[0389]		実施例109の化合物	1
実施例57の化合物	3	実施例110の化合物	3
実施例58の化合物	3	実施例111の化合物	3
実施例59の化合物	3	実施例112の化合物	0.1
実施例60の化合物	3	実施例113の化合物	0.3
実施例63の化合物	3	[0394]	ر.0
実施例64の化合物	3	実施例114の化合物	3
実施例65の化合物	3	実施例115の化合物	0.01
		> - NIBH 199	0.01

実施例116の化合	物 0.01		実施例139の化合物	0.3
実施例119の化合	物 3		実施例140の化合物	0.3
実施例120の化合	物 0.3		実施例141の化合物	1
実施例121の化合	物 3		実施例142の化合物	0.1
実施例122の化合	物 0.03		実施例143の化合物	3
実施例123の化合	物 3		実施例145の化合物	3
実施例124の化合	物 3		比較例1の化合物	>100
実施例125の化合	物 0.1		比較例2の化合物	>100
[0395]			【0397】薬理試験例2	
実施例126の化合	物 3		抗腫瘍試験	
実施例127の化合	物 0.3		(実験方法) マウス骨髄性白	I血病細胞WEHI-3
実施例128の化合	物 0.1		(1~3x106cells)	をBalb/cマウス腹
実施例129の化合	物 1		腔内に移植し、翌日から薬物の	投与を開始した。これを
実施例130の化合	物 0.03		1日目とし以後1~4日および	7~11日に薬剤を1日
実施例131の化合			1回経口投与した。移植後の生	存日数を観察し、Con
実施例132の化合			trol群の生存日数に対する	薬物投与群の生存日数の
実施例133の化合			比 (T/C、%)を算出し、こ	れを延命効果として評価
実施例134の化合	物 3		した。	
実施例135の化合	物 3		(実験結果) 実験結果を、表	- 6 [表32] に示し
[0396]			た。	
実施例136の化合物			[0398]	
実施例137の化合	物 1		【表32】	
実施例138の化合物	b 1			
	表-6:WEHI-3細脂	aに対する抗腫類	作用	
	供試化合物 投与	基(μmol.	/kg) T/C(%)	
	実施例45の化合物	16	138	
	実施例46の化合物	32	141	
	実施例48の化合物	130	190	

130

## 実施例130の化合物 【0399】薬理試験例3

## 抗腫瘍作用試験

(実験方法) ヌードマウス皮下で継代された腫瘍細胞 (HT-29, KB-3-1)をヌードマウスに移植 し、体積が20~100mm3程度になり、生着が確認 されたところで薬剤の投与を開始した。これを1日目と し以後1~5日、8~12日、15~19日および22 ~26日に薬剤を経口投与した。腫瘍体積は、(腫瘍体 積)=1/2x(長径)x(短径)2により求めた。 【0400】(実験結果) HT-29に対する実施例

48の化合物(投与量66μmol/kg)の実験結果 を、 [図1] に示した。

【0401】KB-3-1に対する実施例48の化合物 (投与量66 μm o l / k g ) の実験結果を、[図2] に示した。

### 【0402】計算実施例

(高活性化合物による重ね合わせモデルの構築)高い分 化誘導活性を示す化合物である実施例45 実施例46 および実施例48の化合物を用い、活性発現に必要な原 子団の空間配置に関する情報を抽出するため3次元構造 の重ね合わせを行った。

【0403】この目的のためには、市販されている計算 パッケージ [CATALYST(MSI社) 、Cerius2/QSAR+ (MSI 社)、SYBYL/DISOD (Tripos社) など] のいずれを用い ても同様な解析を行うことが可能であるが、今回の重ね 合わせ構造の作成および解析には、SYBYL/DISCO (Tripo s社)を用いた。

189

【0404】実施例48の化合物について、SYBYLのス ケッチ機能を用いて3次元構造を発生し、Gasteiger-Hu ckel法により各原子上に点電荷を付与した後、Tripos力 場を用いて構造最適化を行った。次に、薬物-生体間相 互作用に重要と考えられる疎水性相互作用部位 (芳香 環、脂肪族側鎖)および水素結合部位(カルボニル酸 素、ヒドロキシル基、アミノ基など) などの相互作用が 想定される部位を特定するためにダミー原子を相互作用 が可能な部位に置いた。

【0405】この時、疎水性相互作用、水素結合および 静電相互作用部位などの相互作用の種類を区別するため に、相互作用の分類を行い各々異なるダミー原子タイプ を設定した。さらに、回転可能結合について回転させた コンフォーマーを発生させ、想定される相互作用部位に 配置したダミー原子間の距離が変化するものを、新規な コンフォメーションとして、コンフォメーションファイルに保存した。実施例45および実施例46の化合物についても同様に3次元精造の作成およびコンフォメーションの発生を行った。

【0406】実施例48の化合物を鎮型分子として、そのそれぞれのコンフォメーションに対して実施例45および実施例46の化合物のすべてのコンフォメーションについて同し種類の相互作用を示すグミー原子が重なるように重ね合わけ構造を作成した。

【0407】得られた重ね合わせ構造について、重ね合 わせに用いられたダミー原子の個数(共通な相互作用の 数)、立体的な重なり具合(重なり体質)および活性値 を用いた3次元QSARの解析結果などをもとに、最適 な重ね合わせ構造を選択した。

【0408】 今即将られた重ね合わせ稍遠では、式(1 3)の化合物のB頭の重心(W1)、A頭の重心(W 2) および水素給合受容体(クルボニル世素など)(W 3) において、W1〜W2=8.34人、W1〜W3= 3.80人、W2〜W3=5.55人の配置をとること が示された。

【0409】(計算例1:実施例130の化合物) 実施例130の化合物の程序性の化量性限能的はおびペンズア 5 代積空荷線成平方から適当5 7 理の原子を選択し、上記の重ね合かせに用いた実施例45、実施例46および実施例48の化合物を複形物造として、実施例300代合物の指数でランマルを手が上がませた。 次に、拘束ボデンシャルを解除して精造機能化を行い、実施例130の化合物の活性コンフォメーションを付た、この活性コンフォメーションに対し、ベンズアミドのベンゼン環の重心(W1)およびセリジン環の重心(W2)およびサルボール企業(W3)を実義し、空間配置のパラメータの抽出を行った。

【0410】また、国転可能な結合についてすべてのコンフォメーションを発生し各コンフォメーションでのエネルギーションでのエネルギーを計算し、最安定構造でのエネルギーを計算し、活性コンフォメーションとのエネルギー差を求かた、その結果、今回係られた構造では、W1〜W2=8・43人、W1〜W3=5・88人、W2〜W3=5・88人、保安定構造とのエネルギー差:2・86kcal/mol)の配置をとることが示され

【0411】また、前記の重ね合わせ構造モデルの構築 で得られたダミー原子を照的構造として、解析操作を行 うことによっても同一の結果が得られた。(計算結果) 計算結果を表-7 [表33]に示した。表-7: 空間 配置のパラメータの計算結果 【0412】

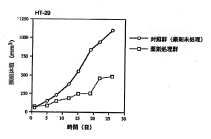
【表33】

化合物	W1-W2	W1-W3	W2-W3
	(A)	(Å)	(A)
実施例39の化合物	8, 20	3, 95	5.49
実施例45の化合物	8.54	3,85	5.55
実施例46の化合物	7,42	3, 97	5, 93
実施例47の化合物	8,52	3.88	5, 96
実施例48の化合物	8,43	3.94	5, 51
実施例79の化合物	7.09	5, 20	5,48
実施例80の化合物	8, 59	4.37	5, 51
実施例87の化合物	6.80	3, 80	3.63
[0413]			
実施例88の化合物	8, 67	3,50	6, 22
実施例124の化合物	8. 29	3, 75	6, 42
実施例128の化合物	8, 64	3, 76	5.90
実施例130の化合物	8, 43	3, 82	5.88
実施例131の化合物	8, 59	4.88	5.47
実施例136の化合物	7.59	3.94	7.27
実施例137の化合物	7,58	3.94	7.27
[0414]			
実施例138の化合物	9.07	3.94	7.47
実施例139の化合物	7.64	3,94	7.29
実施例140の化合物	9.11	3.94	7.50
実施例141の化合物	7.60	3.94	7.28
実施例142の化合物	9.02	3.94	7.44
実施例143の化合物	7.62	3.94	7.29
実施例145の化合物	8,48	4.40	5.69
[0415]			

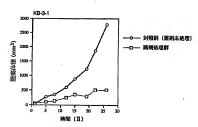
【発明の効果】本発明の新順ペンズアミド誘導体および 新規アリニド誘導体は分化誘導作用を出し、湿性腫瘍、 自己免疫疾患、皮膚病、発生血感染症の治療、空密薬な どの医薬品として有用である。特に制統剤として効果が 高く、遊血器腫瘍、固形総に有効である。 【関本の種母生産期刊

【図1】 腫瘍細胞 (HT-29) に対して実施例48 の化合物投与時の腫瘍体積の変化を示す図である。 【図2】 腫瘍細胞 (KB-3-1) に対して実施例4 8の化合物投与時の腫瘍体積の変化を示す図である。

【図1】



# 【図2】



フロントへ	トージの統領
-------	--------

(51) Int. Cl. 6	識別記号	FI	
A 6 1 K 31/3	8 ADS	A 6 1 K 31/38	ADS
31/4	15	31/415	1100
31/4	2 ABA	31/42	ABA
31/4	25	31/425	non
31/4	1 ADA	31/44	ADA
31/4	15 AEA	31/445	AEA
31/49	95 ADV	31/495	ADV
31/50	)5	31/505	112
CO7C 255/31	l	C 0 7 C 255/31	
271/18	3	271/18	
271/40	)	271/40	

275/24		275/24	
275/28		275/28	
323/52		323/52	
323/62		323/62	
327/48		327/48	
335/16		335/16	
C O 7 D 207/34		C O 7 D 207/34	
209/42		209/42	
211/24			
213/30		211/24 213/30	
213/40			
213/56		213/40 213/56	
213/65		213/55	
213/70			
213/74		213/70 213/74	
213/75			
213/81		213/75	
213/82		213/81	
233/34		213/82 233/34	
233/42		233/34 233/42	
233/64	103		_
239/28	105	233/64 1 0	3
241/14		239/28	
261/08		241/14	
261/10		261/08	
263/48		261/10	
275/02		263/48 275/02	
277/24		277/24	
277/40		277/40	
295/08		295/08	
307/12		307/12	Α
307/68		307/12 307/68	
307/84			
333/16		307/84 333/16	
333/38		333/38	
333/62		333/62	
401/06	233		
	239		
401/12	207	23	
101/15	233	401/12 2.0	
405/12	213	23	
409/12	213	405/12 2.1	
413/12	213	409/12 2.1 1 413/12 2.1 1	
453/02	217		3
491/048		453/02	
495/04	105	491/048	
521/00	100	495/04 1 0 !	> A
321/00		521/00	
		275/02	

(72)発明者 中西 理 千葉県茂原市東郷1900番地 1 三井東圧化 学株式会社内

(72)発明者 齊藤 明子

者 齊縣 明宁 千葉県茂原市東郷1900番地 1 三井東圧化 学株式会社内 (72)発明者 山下 俊

千葉県茂原市東郷1900番地1 三井東圧化

学株式会社内 (72)発明者 白石 厳悟

> 神奈川県横浜市戸塚区平戸3-42-7 東 戸塚寮

(72)発明者 田中 英司

千葉県茂原市東郷1144番地 三井東圧化学 株式会社内